# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-133264

(43)Date of publication of application: 23.05.1995

(51)Int.Cl.

C07D233/88

A61K 31/415

A61K 31/425

A61K 31/44

A61K 31/47

CO7D277/50

C07D277/54

C07D401/04

C07D403/06

C07D409/04

C07D417/04

C07D417/04 CO7D417/04

C07D417/12

C07D487/04

//(C07D403/06

C07D209:00

C07D233:00

(CO7D487/04

CO7D233:00

CO7D253:00

(21)Application number: 06-027096

(71)Applicant: OTSUKA PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

25.02.1994

(72)Inventor:

YASUMURA KOICHI MIYAJIMA KEISUKE **NAGAHAMA TAKAO** 

**ISHIKAWA SHINTARO** 

**TOYAMA YUKO** 

SUGIYAMA KAZUHISA

(30)Priority

Priority number: 05 37720

Priority date: 26.02.1993

Priority country: JP

05230243

16.09.1993

JP

(54) INHIBITOR OF MAILLARD REACTION

Searching PAJ

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject inhibitor, containing a compound expressed by a specific formula as an active ingredient and useful as a therapeutic medicine for diabetes and various diseases concerned with aging.

CONSTITUTION: This inhibitor contains a compound expressed by the formula {R1 is H, a lower alkoxycarbonyl-lower alkyl, a phenyl-lower alkyl or a (substituted)phenyl; R2 is amino, phenylsulfonylamino or N=R4 (R4 is a lower alkylidene, a lower cycloalkylidene, etc.); R3 is H, a lower alkyl, a lower alkenyl, a phenyl-lower alkoxy-lower alkyl, a (hydroxyl group-containing) phenyl, etc.; X is S, N(R10) (R10 is H or a lower alkoxycarbonyl-lower alkyl); the symbol is single bond (A is carbonyl in this case) or double bond [A is =C(R11) in this case (R11 is a lower alkyl, a lower alkoxycarbonyl-lower alkyl, etc.)]} e.g.



5-(4-benzyloxybenzyl)-2-isopropylidenehdyrazinoimidazolidin-4-one.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.06.1995

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2821661

[Date of registration]

04.09.1998

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-133264

(43)公開日 平成7年(1995)5月23日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> C 0 7 D 233/88	織別記号	庁内整理番号	ΡI					技術表示箇所
A 6 1 K 31/415 31/425 31/44 31/47	ADP	9454-4C 9454-4C 9454-4C 9454-4C 審査請求	未請求	請求項	頁の数3 OL (全 52 頁) :			最終頁に続く
(21)出願番号	特願平6-27096		(71)	出願人	00020	6956 (薬株式:	<del></del>	
(22)出願日	平成6年(1994)2月	(72) §	発明者	東京都	東京都千代田区神田司町2丁目9番地安村 資一			
(31)優先権主張番号 (32)優先日	平5 (1993) 2 月26日 日本 (JP)		滋賀県大津市打出浜8番11-401 (72)発明者 宮嶋 啓介					
(33)優先権主張国(31)優先権主張番号			(72) §	滋賀県大津市真野 1 - 13-410号 (72)発明者 長濱 貴男				
	平5 (1993) 9月16日	Í	(72) §	発明者		大津市 伸太郎	坂本7丁目30	番56号
			(74) 1	人更分		, .	堅田1丁目8 英二 (外	
								最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 メイラード反応阻害剤

(57)【要約】

 $\{j_i\}_{i=1}^{N_{\mathcal{I}_i}}$ 

(修正有)

【目的】 メイラード反応阻害剤及びその有効成分化合物を提供する。

【構成】 本発明のメイラード反応阻害剤は、一般式

$$R^3$$
 $X N - R$ 
 $N - R^2$ 

で示される化合物又はその塩から選ばれる化合物の少なくとも一つを有効成分として含有するものである。〔式中、R<sup>1</sup>はH、基一CH2-COOR<sup>1</sup>(R<sup>1</sup>は低級アルキル基)等;R<sup>2</sup>はNH2、基-N=R<sup>4</sup>(R<sup>4</sup>はイソプロピリデン、ベンジリデン等);R<sup>3</sup>はH、低級アルキル基、基-CH2-Het、基-CH2-NH-COOR<sup>1</sup>(R<sup>5</sup>はH、低級アルキル基、ベンジル基等)、基-CH2-CO-R<sup>2</sup>(R<sup>4</sup>はカルボニルとアシド結合したアミノ酸残基、NII-IIet等);Xは-S-またはーN(R<sup>1</sup>)-(R<sup>1</sup>はH、基ーCH2-COOR<sup>1</sup>等);Aは-CO-又は=C(R<sup>1</sup>1)-

(R・・は低級アルキル基、ピリジル基、チェニル基、 (置換)フェニル基等);Hetは5~6員の含N/S 不飽和異項環;を示す)

【特許請求の範囲】 一般式 【請求項1】 【化1】

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
X N - R^{1} \\
N - R^{2}
\end{array}$$
(1)

〔式中、R1 は水素原子、低級アルコキシカルボニル低 級アルキル基、フェニル環上に置換基としてハロゲン原 10 子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキ シ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個 有することのあるフェニル低級アルキル基又は置換基と してハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル 基、低級アルコキシ基及び低級アルキルチオ基から選ば 400 れる基を $1\sim3$ 個有することのあるフェニル基を示す。 R<sup>2</sup> はアミノ基、フェニル環上に置換基としてハロゲン 原子、水酸基、アミノ基及び低級アルカノイルアミノ基 から選ばれる基を有することのあるフェニルスルホニル アミノ基又は基-N=R4 (R4 は低級アルキリデン 基、低級シクロアルキル基を1~2個有する低級アルキ リデン基、低級シクロアルキリデン基、ジフェニル低級 アルキリデン基又はフェニル低級アルキリデン基を示 す) を示す。R3 は水素原子;低級アルキル基;低級ア ルケニル基;フェニル低級アルコキシ低級アルキル基; 水酸基を有することのあるフェニル基; 窒素原子及び硫 黄原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1~2個有 する5員もしくは6員の不飽和ヘテロ環低級アルキル基 (該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよく、該ヘテロ 環上及び縮合したベンゼン環上に置換基として水酸基を 有していてもよい);基-W- (NH) b-CO-OR Wは低級アルキレン基を示し、R<sup>5</sup> は水素原子、低 級アルキル基、フェニル低級アルキル基を示し、bはO 又は1を示す。);基-Z-CO-R\* (該基中Zは低 級アルキレン基を示し、R°は基-Tyr(OR°1)-OR<sup>b1</sup>、基-Leu-OR<sup>b2</sup>、基-Tyr-OR<sup>b3</sup>、基 -Asp (OR<sup>2</sup>) -OR<sup>4</sup>、基-Ph-Gly-OR ps (各基中R a 1 及びR a 2 は水素原子又はペンジル基、R b1、Rb2、Rb3、Rb4及びRb5は水素原子又は低級アル キル基である) 又は基-N (R<sup>6</sup>) - K<sup>7</sup> (R<sup>6</sup> は低級 40 アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキ シカルボニル低級アルキル基、フェニル低級アルキル 基、低級シクロアルキル基、置換基としてハロゲン原 子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、低級アルキルチオ基、カルボキシ基、低級アルコ キシカルボニル基、フェニル低級アルコキシ基、低級ア ルキレンジオキシ基、モルホリノ基、ハロゲン化低級ア ルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシ カルボニル低級アルキル基、6-ヒドロキシー2,5, 7,8-テトラメチル-2-クロマニル-メチルオキシ 50

€...

2

基及び6-低級アルカノイルオキシー2,5,7,8-テトラメチルー2-クロマニルーメチルオキシ基から選 ばれる基を1~3個有することのあるフェニル基、ナフ チル基、3,4-ジヒドロカルボスチリル基、モルホリ ノ基、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より 選ばれたヘテロ原子を1~2個有する5負もしくは6負 の不飽和ヘテロ環低級アルキル基を示し、R<sup>7</sup> は水素原 子又は低級アルキル基を示す)を示す);又は基 (化2)

-B (R<sup>8</sup>) n

{Bは低級アルキレン基を示し、R® は水酸基、ニトロ 基、アミノ基、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級ア ルコキシ基、フェノキシ基、フェニル低級アルキル基、 低級アルキルチオ基、ハロゲン原子を有することのある フェニルチオ基、フェニル低級アルキルチオ基、ハロゲ ン原子を1~3個有することのあるペンゾイルアミノ基 又は基-O-D-R<sup>®</sup> (Dは低級アルキレン基を示し、 20 R<sup>®</sup> はフェニル環上に置換基としてハロゲン原子、水酸 基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基及び 低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個有するこ とのあるフェニル基(該フェニル環はベンゼン環又はシ クロヘキサン環と縮合してもよい)、窒素原子、硫黄原 子及び酸素原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1 個有する5員又は6員の飽和もしくは不飽和ヘテロ環基 (該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよく、該ヘテロ 環上及び該ヘテロ環と縮合したベンゼン環上に置換基と して水酸基及び低級アルキル基から選ばれる基を1~5 個有していてもよい)、低級シクロアルキル基又はナフ トキノン基を示す)を示し、nは0又は1~3の整数を 示す) を示す。Xは-S-又は-N (R<sup>10</sup>) - (R<sup>10</sup>は 水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基 を示す)を示す。

(1E3)

は単結合又は二重結合を示す。但し [1:4]

が単結合を示す時はAはカルボニル基を示すものとし、 【化5】

が二重結合を示す時はAは=C(R<sup>11</sup>)- (R<sup>11</sup>はハロ ゲン原子を1~3個有することのある低級アルキル基、 低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、カルボキシ 低級アルキル基、ピリジル基、チエニル基、チアゾリル 基、フェニル環上に低級アルコキシ基を1~2個有する ことのあるフェニルカルバモイル低級アルキル基又は基 [126]

(R<sup>12</sup>はハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、カルボキシ基、フェニルチオ基又はフェニル環上にハロゲン原子を1~3個有することのあるフェニル低級アルコキシ基を示し、mはO又は1~3の整数を示す)を示すものとする。また、上記R<sup>4</sup>とR<sup>10</sup>とは互いに結合して6~8員環を形成してもよい(但しこの環を形成する場合には、Aはカルボニル基を示す)。但し、R<sup>3</sup>が水素原子を示し且つAがカルボニル基を示す場合には、R<sup>1</sup>は水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示してはならない。またR<sup>3</sup>とR<sup>11</sup>とは互いに結合して5~8員環を形成してもよい。〕で示される化合物及びその塩から選ばれる化合物の少なくとも一つを有効成分として含有することを特徴とするメイラード反応阻害剤。

【請求項2】 一般式 【化7】

$$R^{3'}$$
 $X N - R^{1'}$ 
 $N - R^{2'}$ 

(1')

〔式中、R11は水素原子、低級アルコキシカルボニル低 級アルキル基、フェニル環上に置換基としてハロゲン原 子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選ばれる 基を1~3個有することのあるフェニル低級アルキル基。30 又は置換基としてハロゲン原子、低級アルキル基及び低 級アルコキシ基から選ばれる基を1~3個有することの あるフェニル基を示す。Rziは基-N=Ri(Riは低 級アルキリデン基、ジフェニルメチレン基又はフェニル 低級アルキリデン基を示す)を示す。R3'は水素原子、 低級アルキル基、基-CHz-CO-OR<sup>5</sup> (R<sup>5</sup> は水 素原子又は低級アルキル基を示す)、水酸基を有するこ とのあるフェニル基、窒素原子及び硫黄原子からなる群 より選ばれたヘテロ原子を1個有する5員もしくは6員 の不飽和ヘテロ環低級アルキル基、基-CH2 -CO-NHR6'(R6'は低級アルキル基、カルボキシ低級アル キル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、フ ェニル低級アルキル基、シクロ低級アルキル基、置換基 としてカルボキシ基及び低級アルコキシカルボニル基か ら選ばれる基を1~2個有することのあるフェニル基又 は3,4-ジヒドロカルボスチリル基を示す)、フェニ ル低級アルコキシ低級アルキル基又は基

(1£8]

{Bは低級アルキレン基を示す。R® は水酸基、ニトロ 其、アミノ基、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級ア ルコキシ基、フェノキシ基、フェニル低級アルキル基、 低級アルキルチオ基、フェニルチオ基、フェニル低級ア ルキルチオ基、ハロゲン原子を1~3個有することのあ るペンゾイルアミノ基、フェニル環上に置換基としてハ 10 ロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から 選ばれる基を1~3個有することのあるフェニル低級ア ルコキシ基(該基のフェニル環はベンゼン環又はシクロ ヘキサン環と縮合してもよい)、窒素原子、硫黄原子及 び酸素原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1個有 する5員又は6員の飽和もしくは不飽和ヘテロ環低級ア ルコキシ基(該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよ く、該ヘテロ環上に置換基として水酸基及び低級アルキ ル基から選ばれる基を1~5個有していてもよい) 又は 基-O-D-R<sup>9</sup> (Dは低級アルキレン基を示し、R<sup>9</sup> 20 はシクロ低級アルキル基又はナフトキノン基を示す)を 示す。nはO又は1~3の整数を示す)を示す。Xは一 S-又は-N (R<sup>10</sup>') - (R<sup>10</sup>' は水素原子又は低級 アルコキシカルボニル低級アルキル基を示す)を示す。

は単結合又は二重結合を示す。但し 【化10】

が単結合を示す時はAはカルボニル基を示すものとし、 【化11】

が二重結合を示す時はAは=C( $R^{11'}$ )-( $R^{11'}$ は 低級アルキル基又は基

[(1:1'2]

(R<sup>12</sup> はハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、水酸基、フェニルチオ基又はフェニル環上にハロゲン原子を1~3個有することのあるフェニル低級アルコキシ基を示す。mは0又は1~3の整数を示す)を示す)を示すものとする。また、上記R<sup>4</sup>とR<sup>10</sup>とは互いに結合して6~8員環を形成してもよく(但しこの環を形成する場合には、Aはカルボニル基を示す)、またR<sup>3</sup>とR<sup>11</sup>とは互いに結合して5~8員環を形成してもよい。但し、R<sup>3</sup>が水素原子を示し且つAがカルボニル基を示す場合には、R<sup>4</sup>は水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示してはならない。〕で示される化合物及びその塩から選ばれる化合物の少なくとも一つを有効成分として含有することを特徴とする

メイラード反応阻害剤。

【請求項3】 請求項1に記載の一般式(但し、R<sup>4</sup> とR<sup>1</sup>°とが互いに結合して6~8員環を形成する場合には、Aはカルボニル基を示し、R<sup>3</sup> は水素原子を示してはならず、またR<sup>3</sup> が水素原子を示し且つAがカルボニル基を示す場合には、R<sup>1</sup> は水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示してはならず、更にR<sup>3</sup> が低級アルキル基、低級アルケニル基又は基-W-COOR<sup>5</sup> を示す場合には、Xは一S-を示してはならず、更にまたR<sup>11</sup>が基

(化13)

を示す場合には、R<sup>2</sup> はアミノ基を示してはならず、更にまたR<sup>11</sup>は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基 又はチエニル基を示してはならない。)で表わされる化 合物又はその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なメイラード反応阻 害剤に関する。

[0002]

【従来の技術】生体内でのメイラード反応は、蛋白質中 に存在する遊離アミノ基によってグルコースなどの還元 糖のアルデヒド基が求核反応によって攻撃され、アルジ ミンと呼ばれるシッフ塩基を形成することから始まる。 次に引き続いて転移を起こしてより安定なアマドリ化合 物を形成 (非酵素的グリケーション) する。アマドリ化 合物は、更に他の蛋白質中のアミノ基と一連の反応をす ることによって、褐色の蛍光性物質を形成して蛋白質間 の架橋を引き起こす。歴史的には、1912年、メイラ ード (Maillard) が、アミノ酸と還元糖の混合液を加熱 すると褐色に着色することを報告し[Maillard,L,C.,Com pt.Rend.Soc.Biol.,72,599(1912)]、それ以降、この反 応は、メイラード反応と呼ばれている。この時彼は既に この反応が、生体中でも起こり得る事を示唆した。19 68年、ラーバー (Rabbar) らは、ヘモグロビンの微小 画分であるヘモグロビンA 1cが、糖尿病患者血中で増加 するのを見いだし [Rabbar,S.,Clin.Chim.Acta.,22,296 40 (1968)]、更にこのヘモグロビンAicが、ヘモグロビン β鎖N末端パリンにグルコースがアマドリ転移した型で 結合したものであること [Stevens,V.J., Vlassara,H., Abati, A., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2998 (1977)] 等が判明し生体内での非酵素的グリケーションの存在が 証明された。

【〇〇〇3】近年では、更に種々の生体蛋白質がメイラード反応をうけることが確認されている。例えば、グリケーションを受けたヘモグロビン量は、糖尿病患者において約3倍に増加していた[Abraham,E.C.et al.,J.La

6

b.Clin.Med.102.187(1983) ]。糖尿病患者血清アルブミンでもグリケーション量の増加がみられている [R.Do lhofer and O.H. Wieland,Diabetes,29.417(1980)]。また、糖尿病患者から得られた皮膚コラーゲンにおいて、蛍光の増大が認められている [Vincent M.Monnier, et al.,Proc.Natl.Acad.Sci.USA,81,583(1984)]。非酵素的グリケーションは、健常人においても見られる現象であるが、この褐色の蛍光性物質の蓄積は代謝回転速度の遅い蛋白質で、老化や血糖値の上昇する糖尿病状態において、顕著に観察される。これは、メイラード反応生成物の蓄積量が、血糖値とその標的蛋白質の代謝回転速度等によって決定されるためであるとパトリック (Patrick) らによって論じられている [Patrick,J.S., Thorpe,S.R.,Baynes,J.V.Journal of Gerontology 45,1,B18-23 1990]。

【〇〇〇4】この様なメイラード反応生成物と糖尿病及び老化に関わる種々の病因との関連が論じられている。たとえば、グリケーション化血清蛋白質をマウスに12週間にわたって静脈内投与すると糖尿病で見られる様な典型的な腎障害を引き起こすこと [B.A.McVerry et al. The Lancet\_5,738(1980)] が報告されている。糖尿病性神経障害の成因の一つとして神経ミエリン蛋白質の非酵素的グリケーションの関与も考えられている [Monnier, V.M.etal.,Clin.Endocrinol.Metab.11.431(1982)]。

【0005】眼球レンズクリスタリンは、生合成された後は代謝回転の無い特殊な蛋白質であるが、セラミ(Cerami)らは、このクリスタリンがグリケーションを受けるとジスルフィド結合を有する無色の架橋体と、有色で蛍光を有する架橋体が形成されることを見いだした [Monnier, V.M.& Cerami, A., Science, 211,491(1981) Monnier, V.M.& Cerami, A., Biochim. Biophys. Acta, 760,97(1983)]。クリスタリンがグリケーションを受けることによって生じる重合、不溶性化、蛍光の増大、及び褐色化は、加齢に伴うレンズの変化と酷似している [Chiou, S. H., et al., J. Biol. Chem. 256,5176(1981)]。

【0006】結合組織を構成する蛋白質であるコラーゲン、エラスチンは、代謝回転の非常に遅い蛋白質であるが、腎糸球体基底膜、皮膚、腱などにおいて、グルコースとの結合物が見いだされている [Monnier, V.M., et al., Maillard Reaction in Food, Prog. Food Nutr. Sci. 5, 315, Pergamon Press, London]。ブラウンリー(Brown lee)らは、糖尿病ラットにおいて血管壁コラーゲンの架橋が増加し蛍光性物質が蓄積すること、またそれが非酵素的な機構によることを示し [Brownlee, M.etal., Science. 232, 1629(1986)]、動脈壁の硬化との関連も考えられている [Rosenburg, H., et al., Biochem. Biophys., Res. Commun. 91, 498 (1979)]。

【0007】以上のように生体内メイラード反応は、糖 尿病並びに老化に関わる種々の疾患に関与しているもの 50 と考えられる。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は新規なメイラ ード反応阻害剤及びその有効成分化合物を提供すること を目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明によれば下記一般 式(1)

[0010]

(化14)

( . . .

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{3} \\
\times \mathbb{N} - \mathbb{R}^{1} \\
\mathbb{N} - \mathbb{R}^{2}
\end{array}$$
(1)

【0011】〔式中、R¹は水素原子、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、フェニル環上に置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個有することのあるフェニル低級アルキル基又は置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個有することのあるフェニル基を示す。

【0012】R²はアミノ基、フェニル環上に置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基及び低級アルカノイルアミノ基から選ばれる基を有することのあるフェニルスルホニルアミノ基又は基ーN=R⁴(R⁴は低級アルキリデン基、低級シクロアルキル基を1~2個有する低級アルキリデン基、低級シクロアルキリデン基、ジフェニル低級アルキリデン基又はフェニル低級アルキリデン基を示す)を示す。

[0013] R3 は水素原子;低級アルキル基;低級ア ルケニル基;フェニル低級アルコキシ低級アルキル基; 水酸基を有することのあるフェニル基;窒素原子及び硫 黄原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1~2個有 する5員もしくは6員の不飽和ヘテロ環低級アルキル基 (該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよく、該ヘテロ 環上及び縮合したベンゼン環上に置換基として水酸基を 有していてもよい);基-W-(NH)b-CO-OR Wは低級アルキレン基を示し、R<sup>5</sup> は水素原子、低 40 級アルキル基、フェニル低級アルキル基を示し、bは0 又は1を示す。);基-Z-CO-R\* (該基中Zは低 級アルキレン基を示し、R\* は基-Tyr(〇R\*1)-OR<sup>b1</sup>、基-Leu-OR<sup>b2</sup>、基-Tyr-OR<sup>b3</sup>、基 -Asp (OR<sup>a2</sup>) -OR<sup>b4</sup>、基-Ph-Gly-OR <sup>ы5</sup> (各基中R<sup>●1</sup>及びR<sup>●2</sup>は水素原子又はベンジル基、R <sup>b1</sup>、R<sup>b2</sup>、R<sup>b3</sup>、R<sup>b4</sup>及びR<sup>b5</sup>は水素原子又は低級アル **キル基である)又は基−N(R<sup>6</sup>)−R<sup>7</sup> (R<sup>0</sup> は低級** アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキ シカルボニル低級アルキル基、フェニル低級アルキル

8

基、低級シクロアルキル基、置換基としてハロゲン原 子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、低級アルキルチオ基、カルボキシ基、低級アルコ キシカルボニル基、フェニル低級アルコキシ基、低級ア ルキレンジオキジ基、モルホリノ基、ハロゲン化低級ア ルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシ カルボール低級アルキル基、6-ヒドロキシー2,5, 7,8-テトラメチルー2ークロマニルーメチルオキシ 基及び6-低級アルカノイルオキシー2,5,7,8-10 テトラメチルー2-クロマニルーメチルオキシ基から選 ばれる基を1~3個有することのあるフェニル基、ナフ チル基、3,4ージヒドロカルボスチリル基、モルホリ ノ基、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より 選ばれたヘテロ原子を1~2個有する5負もしくは6員 の不飽和ヘテロ環低級アルキル基を示し、R<sup>7</sup> は水素原 子又は低級アルキル基を示す)を示す);又は基

[0014]

(化15)

【0015】 {Bは低級アルキレン基を示し、R\* は水 酸基、ニトロ基、アミノ基、ハロゲン原子、低級アルキ ル基、低級アルコキシ基、フェノキシ基、フェニル低級 アルキル基、低級アルキルチオ基、ハロゲン原子を有す ることのあるフェニルチオ基、フェニル低級アルキルチ オ基、ハロゲン原子を1~3個有することのあるペンゾ イルアミノ基又は基-O-D-R® (Dは低級アルキレ ン基を示し、R® はフェニル環上に置換基としてハロゲ ン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アル コキシ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~ 3個有することのあるフェニル基(該フェニル環はベン ゼン環又はシクロヘキサン環と縮合してもよい)、窒素 原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選ばれたへ テロ原子を1個有する5員又は6員の飽和もしくは不飽 和ヘテロ環基(該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよ く、該ヘテロ環上及びベンゼン環と縮合したヘテロ環上 に置換基として水酸基及び低級アルキル基から選ばれる 基を1~5個有していてもよい)、低級シクロアルキル 基又はナフトキノン基を示す)を示し、nは0又は1~ 3の整数を示す)を示す。

【0016】 Xは-S-Yは-N( $R^{10}$ ) - ( $R^{10}$ は水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示す)を示す。

[0017]

(化16]

【0018】は単結合又は二重結合を示す。但し 【0019】

50 【化17】

9

【0020】が単結合を示す時はAはカルボニル基を示 すものとし、

[0021]

(化18]

【0022】が二重結合を示す時はAは=C(R<sup>11</sup>)-{R11はハロゲン原子を1~3個有することのある低級 アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル 基、カルボキシ低級アルキル基、ピリジル基、チェニル 10 基、チアンリル基、フェニル環上に低級アルコキシ基を 1~2個有することのあるフェニルカルバモイル低級ア ルキル基又は基

[0023]

(化19)

(11.12

(====

【0024】 (R12はハロゲン原子、水酸基、ニトロ 基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキル チオ基、カルボキシ基、フェニルチオ基又はフェニル環 上にハロゲン原子を1~3個有することのあるフェニル 低級アルコキシ基を示し、mはO又は1~3の整数を示 す)を示す)を示すものとする。

【0025】また、上記R⁴ とR¹ºとは互いに結合して 6~8員環を形成してもよい(但しこの環を形成する場 合には、Aはカルボニル基を示す)。

【0026】但し、R3 が水素原子を示し且つA がカル ボニル基を示す場合には、R¹は水素原子又は低級アル コキシカルボニル低級アルキル基を示してはならない。 【0027】またR3とR11とは互いに結合して5~8 員環を形成してもよい。) で示される化合物及びその塩 から選ばれる化合物の少なくとも一つを有効成分として 含有することを特徴とするメイラード反応阻害剤が提供

【0028】また本発明によれば、上記メイラード反応 阻害剤の有効成分化合物として有用な新規な化合物が提 供される。

【0029】本発明化合物及びその塩は、メイラード反 応を阻害することにより、種々の糖尿病合併症、例え ば、冠動脈性疾患、末梢循環障害、脳血管障害、糖尿病 性神経症、腎症、動脈硬化症、関節硬化症、白内障及び 網膜症、また、老化によって引き起こされる疾患、例え ば、アテローム性動脈硬化症、老人性白内障の治療及び /又は予防に有用である。また本発明化合物及びその塩 は、血糖低下作用を有し、血糖低下剤として糖尿病の治 療に有用である。特に本発明化合物及びその塩は、作用 の持続時間が長く、体内吸収性が優れ、低毒性で安全性 が高く、該化合物自体安定性に優れ、製剤化が容易であ る等の特長を有している。

10

【0030】本明細書において示される各基は、より具 体的には夫々次の通りである。

【0031】低級アルコキシカルボニル低級アルキル基 としては、メトキシカルボニルメチル、エトキシカルボ ニルメチル、3-メトキシカルボニルプロピル、4-エ トキシカルボニルブチル、6-プロポキシカルボニルへ キシル、5-イソプロポキシカルボニルペンチル、1, 1-ジメチル-2-ブトキシカルボニルエチル、2-メ チルー3-tert-ブトキシカルボニルプロピル、2-ペ ンチルオキシカルボニルエチル、ヘキシルオキシカルボ ニルメチル基等のアルコキシ部分の炭素数が1~6及び アルキル部分の炭素数が1~6であるアルコキシカルボ ニルアルキル基を例示できる。

【0032】ハロゲン原子としては、それが独立に存在 する場合又は他の基中に存在する場合の如何を問わず. 弗素、塩素、臭素及び沃素原子を示す。

[0033] 低級アルキル基としては、それが独立に存 在する場合又は他の基中に存在する場合の如何を問わ ず、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル基等の炭素数1 ~6の直鎖又は分枝状のアルキル基を例示できる。

[0034] 低級アルコキシ基としては、それが独立に 存在する場合又は他の基中に存在する場合の如何を問わ ず、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキ シ、ブトキシ、tertーブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキ シルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアル コキシ基を例示できる。

【0035】 低級アルキルチオ基としては、メチルチ オ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、イソプロ ピルチオ、tertーブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキ シルチオ基等のアルキル部分が炭素数1~6の直鎖又は 分枝状のアルキル基であるアルキルチオ基を例示でき る。

[0036] フェニル環上に置換基としてハロゲン原 子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキ シ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個 有することのあるフェニル低級アルキル基としては、ベ ンジル、2ーフェニルエチル、1ーフェニルエチル、3 ーフェニルプロピル、4 ーフェニルブチル、1,1 ージ メチルー2-フェニルエチル、5-フェニルペンチル、 6ーフェニルヘキシル、2-メチルー3-フェニルプロ ピル、2ーフェニルプロピル、2ーフルオロベンジル、 3ーフルオロベンジル、4ーフルオロベンジル、4ーク ロロベンジル、4-ブロモベンジル、4-ヨードベンジ ル、2-(2-フルオロフェニル)エチル、3-(3-クロロフェニル) プロピル、4-(4-ブロモフェニ ル) ブチル、5-(4-ヨードフェニル)ペンチル、6 ー (3-フルオロフェニル) ヘキシル、1,1-ジメチ ルー2ー (2ークロロフェニル) エチル、2-メチルー 50 3- (4-クロロフェニル) プロピル、2- (4-フル

オロフェニル) プロピル、2,5ージフルオロベンジ ル、2,3 - ジクロロベンジル、2 - (2,4 - ジブロ モフェニル) エチル、2-(2,6-ジフルオロフェニ ル) エチル、3ー(3,4ージクロロフェニル)プロピ ル、4-(3,5-ジブロモフェニル)ブチル、5-(3, 4ージフルオロフェニル) ペンチル、6ー(3, **Sージクロロフェニル)へキシル、2,4,5ートリフ** ルオロベンジル、2-(2,4,6-トリクロロフェニ ル) エチル、3-(3,4,5-トリフルオロフェニ ル) プロポキシ、2ーヒドロキシベンジル、3ーヒドロ キシベンジル、4-ヒドロキシベンジル、2-(2-ヒ ドロキシフェニル) エチル、3-(3-ヒドロキシフェ ニル) プロピル、4ー(4ーヒドロキシフェニル)ブチ ル、5-(4-ヒドロキシフェニル) ペンチル、6-(3ーヒドロキシフェニル) ヘキシル、1,1ージメチ ルー2ー(2ーヒドロキシフェニル)エチル、2-メチ ルー3ー(4ーヒドロキシフェニル)プロピル、2ー (4ーヒドロキシフェニル) プロピル、2,5ージヒド ロキシベンジル、2,3-ジヒドロキシベンジル、2-(2, 4-ジヒドロキシフェニル) エチル、2-(2, 6ージヒドロキシフェニル) エチル、3ー(3,4ージ ヒドロキシフェニル) プロピル、4 - (3,5-ジヒド ロキシフェニル) ブチル、5ー(3,4ージヒドロキシ フェニル) ペンチル、6-(3,5-ジヒドロキシフェ ニル) ヘキシル、2,4,5-トリヒドロキシベンジ ル、2-(2,4,6-トリヒドロキシフェニル)エチ ル、3-(3,4,5-トリヒドロキシフェニル)プロ ポキシ、2-ニトロペンジル、3-ニトロペンジル、4 ーニトロベンジル、2- (2-ニトロフェニル) エチ ル、3ー(3ーエトロフェニル)プロピル、4ー(4ー ニトロフェニル)ブチル、5 - (4 - ニトロフェニル) ペンチル、6-(3-ニトロフェニル) ヘキシル、1, 1ージメチルー2-(2-ニトロフェニル)エチル、2 ーメチルー3ー(4ーニトロフェニル)プロピル、2ー (4-ニトロフェニル) プロピル、2,5・ジニトロベ ンジル、2,3-ジニトロペンジル、2-(2,4-ジ ニトロフェニル) エチル、2-(2,6-ジニトロフェ ニル) エチル、3-(3,4-ジニトロフェニル) プロ ピル、4-(3,5-ジニトロフェニル) ブチル、5-(3, 4ージニトロフェニル) ペンチル、6ー(3, 5 ージニトロフェニル) ヘキシル、2,4,5ートリニト ロベンジル、2-(2,4,6-トリニトロフェニル) エチル、3-(3,4,5-トリニトロフェニル)プロ ポキシ、2-メチルベンジル、3-エチルベンジル、4 ープロピルベンジル、4ーブトキシベンジル、4ーペン チルベンジル、4ーヘキシルベンジル、4ーイソプロピ ルベンジル、4ーtert-ブチルベンジル、2ー(2 ーメチルフェニル) エチル、1 - (3 - エチルフェニ ル) エチル、3-(4-エチルフェニル) プロピル、4 - (4-プロピルフェニル) ブチル、5- (4-ブチル 50 12

フェニル) ペンチル、6-(4-ペンチルフェニル)へ キシル、1,1-ジメチル-2-(2-メチルフェニ ル)エチル、2-(3-エチルフェニル)プロピル、 2,3 ジメチルベンジル、2-(2,4-ジメチルフ ェニル) エチル、3-(2,5-ジエチルフェニル)プ ロピル、4-(2,6-ジエチルフェニル)ブチル、5 - (3, 4ージメチルフェニル) ペンチル、6ー(3, 5-ジエチルフェニル) ヘキシル、3,4,5-トリメ チルベンジル、2-(2,4,5-トリメチルフェニ ル) エチル、3-(2,4,6-トリメチルフェニル) プロピル、2-メトキシベンジル、3-メトキシベンジ ル、4 - メトキシベンジル、4 - エトキシベンジル、4 **ープロポキシベンジル、4 ーイソプロポキシベンジル、** 4 ープトキシベンジル、4 ー t e r t ープトキシベンジ ル、4ーペンチルオキシベンジル、4ーヘキシルオキシ ベンジル、2,3-ジメトキシベンジル、2,4-ジメ トキシベンジル、2,5-ジエトキシベンジル、2,6 -ジエトキシベンジル、3,4-ジメトキシベンジル、 3,5-ジエトキシベンジル、2,3,4-トリメトキ シベンジル、2,3,5-トリメトキシベンジル、2, 3,6-トリエトキシベンジル、3,4,5-トリエト キシベンジル、2-(2-メトキシフェニル)エチル、 1-(3-エトキシフェニル) エチル、2-(4-メト キシフェニル) エチル、3ー(4ーエトキシフェニル) プロピル、3 - (4 - プロポキシフェニル)エチル、4  $-(4-{7}/{5})$  カー  $(4-{7}/{5})$  カー (4- 2 - (4 - メトキシフェニル)エチル、5 - (4 - ペ ンチルオキシフェニル) ペンチル、6-(4-ヘキシル オキシフェニル)ヘキシル、2-(4-メトキシフェニ ル) プロピル、2-(2,4-ジメトキシフェニル)エ チル、3-(3,4-ジエトキシフェニル)プロピル、 2-(2,4,5-トリメトキシフェニル)エチル、3 - (3,4,5-トリエトキシフェニル)プロピル、2 - メチルチオペンジル、3 - (2 - エチルチオ) ベンジ ル、4 - (3 - プロピルチオ) ベンジル、2 - (2 - メ チルチオフェニル) エチル、3-(3-メチルチオフェ ニル) プロピル、4ー (4ーメチルチオフェニル) ブチ ル、5-(4-メチルチオフェニル)ペンチル、6-(3-メチルチオフェニル) ヘキシル、1, 1-ジメチ 40 ルー2ー (2-メチルチオフェニル) エチル、2-メチ ルー3-(4-メチルチオフェニル)プロピル、2-(4-メチルチオフェニル) プロピル、2,5-ジ(4 ープチルチオ) ベンジル、2,3-ジメチルチオペンジ ル、2- (2,4-ジメチルチオフェニル)エチル、2 - (2,6-ジメチルチオフェニル)エチル、4-(3, 5ージメチルチオフェニル) ブチル、5ー(3, 4 - ジメチルチオフェニル) ペンチル、6 - (3,5-ジメチルチオフェニル) ヘキシル、2,4,5-トリ (6-ヘキシルチオ) ベンジル、2-(2,4,6-ト リメチルチオフェニル) エチル、3-(3,4,5-ト リメチルチオフェニル)プロポキシ基等のフェニル環上 に置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、炭素 数1~6の直鎖又は分枝状のアルキル基、炭素数1~6 の直鎖又は分枝状のアルコキシ基及び炭素数1~6の直 鎖又は分枝状のアルキルチオ基から選ばれた基を1~3 個を有することのあるフェニル基を有し、アルキル部分 が炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルキル基であるフェニル低級アルキル基を例示できる。

(:

ェニル低級アルキル基を例示できる。 【0037】 置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニト ロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基及び低級アル 10 キルチオ基から選ばれる基を1~3個有することのある フェニル基としては、フェニル、2-フルオロフェニ ル、3-フルオロフェニル、4-フルオロフェニル、2 ークロロフェニル、3-クロロフェニル、4-クロロフ ェニル、4-プロモフェニル、4-ヨードフェニル、 2,3-ジクロロフェニル、2,4-ジフルオロフェニ ル、2,5-ジブロモフェニル、2,6-ジクロロフェ ニル、3,4ージフルオロフェニル、3,5ージクロロ フェニル、2,3,5ートリフルオロフェニル、3, 4,5ートリクロロフェニル、2ーヒドロキシフェニ ル、3ーヒドロキシフェニル、4ーヒドロキシフェニ ル、2,5-ジヒドロキシフェニル、2,3-ジヒドロ キシフェニル、2,4,5ートリヒドロキシフェニル、 2ーニトロフェニル、3ーニトロフェニル、4ーニトロ フェニル、2,3ージニトロフェニル、2,4,5ート リニトロフェニル、2-メチルフェニル、3-メチルフ ェニル、4-メチルフェニル、3-エチルフェニル、、 4ーエチルフェニル、4ープロピルフェニル、4ーペン チルフェニル、4ーヘキシルフェニル、4ープチルフェ ニル、4-イソプロピルフェニル、4-tert-ブチ ルフェニル、2,3ージメチルフェニル、2,4ージエ チルフェニル、2,5ージメチルフェニル、2,6ージ メチルフェニル、3,4ージメチルフェニル、3,5-ジエチルフェニル、2,3,5-トリメチルフェニル、 3, 4, 5ートリメチルフェニル、2ーメトキシフェニ ル、3-メトキシフェニル、4-メトキシフェニル、3 ーエトキシフェニル、4ーエトキシフェニル、4ープロ ポキシフェニル、4ーイソプロポキシフェニル、4ーブ トキシフェニル、4ーtert-ブトキシフェニル、4 ーペンチルオキシフェニル、4-ヘキシルオキシフェニ 40 ル、2,3ージメトキシフェニル、2,4ージエトキシ フェニル、2,5-ジメチルフェニル、2,6-ジメト キシフェニル、3,4-ジメトキシフェニル、3,5-ジエトキシフェニル、2,3,5-トリメトキシフェニ ル、3,4,5ートリメトキシフェニル、2-メチルチ オフェニル、3ーエチルチオフェニル、4ープロピルチ オフェニル、4 - ブチルチオフェニル、4 - ペンチルチ オフェニル、4 ーヘキシルチオフェニル、2 , 3 ージメ チルチオフェニル、2,4-ジメチルチオフェニル、 3,4-ジメチルチオフェニル、3,4,5-トリメチ 50 ン基を例示できる。 14

ルチオフェニル基等の置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、炭素数 $1\sim6$ の直鎖又は分枝状のアルキル基、炭素数 $1\sim6$ の直鎖又は分枝状のアルコキシ基及び炭素数 $1\sim6$ の直鎖又は分枝状のアルキルチオ基から選ばれる基を $1\sim3$ 個有することのあるフェニル基を例示できる。

[0038] 低級アルカノイルアミノ基としては、それが独立に存在する場合及び田の基中に存在する場合の如何を問わず、例えばホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、インブチリルアミノ、ペンタノイルアミノ、tertーブチルカルボニルアミノ、ヘキサノイルアミノ基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルカノイル基を有するアミノ基を例示できる。

【0039】フェニル環上に置換基としてハロゲン原 子、水酸基、アミノ基及び低級アルカノイルアミノ基か ら選ばれる基を有することのあるフェニルスルホニルア ミノ基としては、フェニルスルホニルアミノ、2-フル オロフェニルスルホニルアミノ、3-フルオロフェニル 20 スルホニルアミノ、4-フルオロフェニルスルホニルア ミノ、2-クロロフェニルスルホニルアミノ、3-クロ ロフェニルスルホニルアミノ、4-クロロフェニルスル ホニルアミノ、4-ブロモフェニルスルホニルアミノ、 4-ヨードフェニルスルホニルアミノ、2-ヒドロキシ フェニルスルホニルアミノ、3ーヒドロキシフェニルス **ルホニルアミノ、4 - ヒドロキシフェニルスルホニルア** ミノ、2-アミノフェニルスルホニルアミノ、3-アミ **ノフェニルスルホニルアミノ、4 - アミノフェニルスル** ホニルアミノ、2-アセチルアミノフェニルスルホニル アミノ、3-アセチルアミノフェニルスルホニルアミ ノ、4ーアセチルアミノフェニルズルホニルアミノ、2 ープチリルアミノフェニルスルホニルアミノ、3ープチ **リルアミノフェニルスルホニルアミノ、4-ブチリルア** ミノフェニルスルホニルアミノ基等を例示できる。

【0040】低級アルキリデン基としては、メチレン、エチリデン、プロピリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、tertーブチリデン、ペンチリデン、ヘキシリデン基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルキリデン基を例示できる。

【0041】低級シクロアルキル基を1~2個有する低級アルキリデン基としては、2-シクロプロピルエチリデン、1-シクロブチルエチリデン、3-シクロペンチルプロピリデン、4-シクロヘキシルブチリデン、5-シクロオクチルペンチリデン、6-シクロヘキシルへキシリデン、2-メチル-3-シクロヘキシルプロピリデン、ジシクロプロピルメチレン、2-ジシクロプロピルエチリデン基等の炭素数3~8のシクロアルキル基を1~2個有する炭素数1~6の直鎖又は分枝状アルキリデン基を例示できる。

[0042] 低級シクロアルキリデン基としては、シク ロプロピリデン、シクロブチリデン、シクロペンチリデ ン、シクロヘキシリデン、シクロヘプチリデン、シクロ オクチリデン基等の炭素数3~8のシクロアルキリデン 基を例示できる。

[0043] ジフェニル低級アルキリデン基としては、 2, 2-ジフェニルエチリデン、1, 1-ジフェニルエ チリデン、3,3ージフェニルプロピリデン、4,4-ジフェニルブチリデン、5,5-ジフェニルペンチリデ ン、6,6-ジフェニルヘキシリデン基等のアルキリデ ン部分の炭素数が1~6の直鎖又は分枝状のアルキリデ ン基であるジフェニルアルキリデン基を例示できる。

【0044】フェニル低級アルキリデン基としては、ベ ンジリデン、2-フェニルエチリデン、1-フェニルエ チリデン、3-フェニルプロピリデン、4-フェニルブ チリデン、1,1-ジメチルー2-フェニルエチリデ ン、5ーフェニルペンチリデン、6ーフェニルヘキシリ デン、2-メチル・3-フェニルプロピリデン、2-フ ェニルプロピリデン基等のアルキリデン部分の炭素数が 1~6の直鎖又は分枝状のアルキリデン基であるフェニ ルアルキリデン基を例示できる。

【0045】低級アルケニル基としては、ビニル、アリ ル、2-ブテニル、3-ブテニル、1-メチルアリル、 2ーペンテニル、2ーヘキセニル基等の炭素数2~6の 直鎖又は分枝状のアルケニル基を例示できる。

【0046】フェニル低級アルコキシ低級アルキル基と しては、ペンジルオキシメチル、2ーフェニルエトキシ メチル、1ーフェニルエトキシメチル、3ーフェニルプ ロポキシメチル、4-フェニルブトキシメチル、1,1 ージメチルー2ーフェニルエトキシメチル、5ーフェニ ルペンチルオキシメチル、6-フェニルヘキシルオキシ メチル、2ーペンジルオキシエチル、3ーペンジルオキ シプロピル、4ーベンジルオキシブチル、1,1ージメ チルー2-ベンジルオキシエチル、5-ベンジルオキシ ペンチル、6-ペンジルオキシヘキシル、2-メチル-3-ベンジルオキシプロピル基等のアルコキシ部分が炭 **素数1~6の直鎖又は分枝状のアルコキシ基であり且つ** アルキル部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルキ ルであるフェニルアルコキシアルキル基を例示できる。

【0047】水酸基を有することのあるフェニル基とし ては、2-ヒドロキシフェニル、3-ヒドロキシフェニ ル、4-ヒドロキシフェニル基を例示できる。

[0048] 窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ば れたヘテロ原子を1~2個有する5負もしくは6負の不 飽和ヘテロ環低級アルキル基(該ヘテロ環はベンゼン環 と縮合してもよく、該ヘテロ環上及び縮合したベンゼン 環上に置換基として水酸基を有していてもよい)として は、2-ピリジニルメチル、3-ピリジニルメチル、4 ーピリジニルメチル、2ー(3ーピリジニル)エチル、  $3-(3-\mathcal{C}$ リジニル)プロ $\mathcal{C}$ ル、 $4-(3-\mathcal{C}$ リジニ 50 ル、1,1-ジメチルー2-カルボキシエチル、<math>5-カ

16

ル) ブチル、5-(3-ピリジニル) ペンチル、6-(3-ピペリジニル) ヘキシル、1-メチルー2-(3 -ピリジニル) プロピル、2-ヒドロキシー3-ピリジ ニルメチル、4-ヒドロキシー3-ピリジニルメチル、 6ーヒドロキシー3ーピリジニルメチル、2ーチエニル メチル、3ーチエニルメチル、2ー(2ーチエニル)エ チル、3- (2-チェニル) プロピル、4- (2-チエ ニル) ブチル、5-(2-チエニル)ペンチル、6-(2ーチエニル) ヘキシル、1ーメチルー2ー(2ーチ エニル) プロピル、3ーヒドロキシー2ーチエニルメチ ル、5-ヒドロキシー2-チエニルメチル、1-イミダ ゾリルメチル、2ーイミダゾリルメチル、4ーイミダゾ リルメチル、5ーイミダゾリルメチル、2ー(4ーイミ ダゾリル) エチル、3-(4-イミダゾリル)プロピ ル、4-(4-イミダゾリル)ブチル、5-(4-イミ ダゾリル) ペンチル、6-(4-イミダゾリル)ヘキシ ル、1-メチル-2-(4-イミダゾリル)プロピル、 2-ヒドロキシー4-イミダゾリルメチル、1-インド リルメチル、3-インドリルメチル、2-(3-インド リル) エチル、3- (3-インドリル) プロピル、4-(3-インドリル) ブチル、5-(3-インドリル) ペ ンチル、6-(3-インドリル)ヘキシル、4-ヒドロ キシー3ーインドリルメチル、2ーヒドロキシー3ーイ ンドリルメチル、6ーヒドロキシー3ーインドリルメチ ル、2-ピロリルメチル、5-ピラゾリルメチル、2-ピリミジニルメチル、2-ピラジニルメチル、2-チア ゾリルメチル、2-キノリルメチル、2-ベンソイミダ ソリルメチル、3-ベンゾチエニルメチル基等の窒素原 子及び硫黄原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1 ~2個有する5員又は6員の不飽和のヘテロ環を有する アルキル部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルキ ル基を例示できる。

【0049】低級アルキレン基としては、メチレン、エ チレン、トリエチレン、2ーメチルトリエチレン、2, **2-ジメチルトリメチレン、1-メチルトリメチレン、** メチルメチレン、エチルメチレン、テトラメチレン、ペ ンタメチレン、ヘキサメチレン基等の炭素数 1 ~ 6 の直 鎖又は分枝状アルキレン基を例示できる。

【0050】フェニル低級アルキル基としては、ペンジ ル、2-フェニルエチル、1-フェニルエチル、3-フ ェニルプロピル、4ーフェニルブチル、1,1ージメチ ルー2-フェニルエチル、5-フェニルペンチル、6-フェニルヘキシル、2-メチル-3-フェニルプロピ ル、2ーフェニルプロピル基等のアルキル部分が炭素数 1~6の直鎖又は分枝状のアルキル基であるフェニルア ルキル基を例示できる。

【0051】カルボキシ低級アルキル基としては、カル ボキシメチル、2-カルボキシエチル、1-カルボキシ エチル、3-カルボキシプロピル、4-カルボキシブチ ルボキシペンチル、6-カルボキシヘキシル、2-メチ ルー3ーカルボキシプロピル基等のアルキル部分が炭素 数1~6の直鎖又は分枝状のアルキル基であるカルボキ シアルキル甚を例示できる。

【0052】低級シクロアルキル基としては、シクロプ ロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシ ル、シクロヘプチル、シクロオクチル基等の炭素数3~ 8のシクロアルキル基を例示できる。

【0053】低級アルコキシカルボニル基としては、メ トキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカ ルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボ ニル、第三級ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカル ボニル、ヘキシルオキシカルボニル基等のアルコキシ部 分が炭素数1~6の直鎖状又は分枝鎖状のアルコキシカ ルボニル基を例示できる。

【0054】フェニル低級アルコキシ基としては、ベン ジルオキシ、2ーフェニルエトキシ、3ーフェニルプロ ポキシ、1-フェニルイソプロポキシ、4-フェニルブ トキシ、5ーフェニルペンチルオキシ、6ーフェニルへ キシルオキシ、2-メチル-3-フェニルプロポキシ基 20 等のアルコキシ部分が炭素数1~6の直鎖状又は分枝鎖 状のフェニルアルコキシ基を例示できる。

【0055】ハロゲン化低級アルキル基としては、クロ ロメチル、プロモメチル、ヨードメチル、フルオロメチ ル、ジブロモメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメ チル、トリブロモメチル、トリフルオロメチル、2ーク ロロエチル、2ーブロルエチル、2ーフルオロエチル、 1,2-ジクロロエチル、2,2-ジフルオロエチル、 1-クロロ-2-フルオロエチル、3-フルオロプロピ ル、4ークロロブチル、5ークロロペンチル、6ーブロ 30 モヘキシル、3-フルオロー2-メチルプロピル基等の 1~3個のハロゲン原子を有し且つアルキル部分か炭素 数1~6の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルキル基 を例示できる。

【0056】低級アルキレンジオキシ基としては、メチ レンジオキシ、エチレンジオキシ、トリメチレンジオキ シ基等の炭素数1~3のアルキレンジオキシ基を例示で きる。

[0057] 置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニト 口基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキ 40 ルチオ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル 基、フェニル低級アルコキシ基、低級アルキレンジオキ シ基、モルホリノ基、ハロゲン化低級アルキル基、カル ボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級 アルキル基、6-ヒドロキシ-2,5,7,8-テトラ メチルー2ークロマニルーメチルオキシ基及び6 –低級 アルカノイルオキシー2,5,7,8ーテトラメチルー 2-クロマニルーメチルオキシ基から選ばれる基を1~ 3個有することのあるフェニル基としては、フェニル、 2-フルオロフェニル、3-フルオロフェニル、4-フ 50 ニル、4-tert-ブトキシフェニル、4-ペンチル

18 ルオロフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェ ニル、4-クロロフェニル、4-ブロモフェニル、4-ヨードフェニル、2,3ージクロロフェニル、2,4-ジフルオロフェニル、2,5ージプロモフェニル、2, 6 - ジクロロフェニル、3,4 - ジフルオロフェニル、 3,5-ジクロロフェニル、2,3,5-トリフルオロ フェニル、3,4,5 トリクロロフェニル、2ーヒド ロキシフェニル、3-ヒドロキシフェニル、4-ヒドロ キシフェニル、2-(2-ヒドロキシ)フェニル、3-(3-ヒドロキシ) フェニル、4-(4-ヒドロキシ) フェニル、5-(4-ヒドロキシ)フェニル、6-(3 ーヒドロキシ)フェニル、1,1ージメチルー2ー(2 ーヒドロキシ)フェニル、2-メチル-3-(4-ヒド ロキシ) フェニル、2-(4-ヒドロキシ)フェニル、 2,5-ジヒドロキシフェニル、2,3-ジヒドロキシ フェニル、2-(2,4-ジヒドロキシ)フェニル、2 - (2,6-ジヒドロキシ)フェニル、3-(3,4-ジヒドロキシ) フェニル、4 - (3,5-ジヒドロキ シ) フェニル、5ー(3,4ージヒドロキシ)フェニ ル、6-(3,5-ジヒドロキシ) フェニル、2,4,**5ートリヒドロキシフェニル、2-(2,4,6ートリ** ヒドロキシ)フェニル、3-(3,4,5-トリヒドロ キシ) フェニル、2ーニトロフェニル、3ーニトロフェ ニル、4-ニトロフェニル、2-(2-ニトロ)フェニ ル、3- (3-ニトロ) フェニル、4- (4-ニトロ) フェニル、5-(4-ニトロ)フェニル、6-(3-ニ トロ) フェニル、1,1-ジメチルー2ー(2ーニト ロ) フェニル、2ーメチルー3ー(4ーニトロ) フェニ ル、2- (4-ニトロ) フェニル、2, 5-ジニトロフ ェニル、2,3-ジニトロフェニル、2-(2,4-ジ ニトロ) フェニル、2ー(2,6ージニトロ)フェニ ル、3-(3,4-ジニトロ)フェニル、4-(3,5 ージニトロ) フェニル、5ー(3,4ージニトロ)フェ ニル、6-(3,5-ジニトロ)フェニル、2,4,5 ートリニトロフェニル、2-(2,4,6-トリニト ロ) フェニル、3-(3,4,5-トリニトロ) フェニ ル、2-メチルフェニル、3-メチルフェニル、4-メ チルフェニル、3ーエチルフェニル、、4ーエチルフェ ニル、4ープロピルフェニル、4ーペンチルフェニル、 **4ーヘキシルフェニル、4ープチルフェニル、4ーイソ** プロピルフェニル、4-tert-ブチルフェニル、 2,3-ジメチルフェニル、2,4-ジエチルフェニ ル、2,5ージメチルフェニル、2,6ージメチルフェ ニル、3,4ージメチルフェニル、3,5ージエチルフ ェニル、2,3,5ートリメチルフェニル、3,4,5 ートリメチルフェニル、2ーメトキシフェニル、3ーメ トキシフェニル、4-メトキシフェニル、3-エトキシ フェニル、4-エトキシフェニル、4-プロポキシフェ ニル、4ーイソプロポキシフェニル、4ーブトキシフェ

19 フェニル、4 - ヘキシルフェニル、2, 3 - ジメトキシ フェニル、2,4-ジエトキシフェニル、2,5-ジメ チルフェニル、2,6-ジメトキシフェニル、3,4-ジメトキシフェニル、3,5-ジエトキシフェニル、 2, 3, 5ートリメトキシフェニル、3, 4, 5ートリ メトキシフェニル、2-メチルチオフェニル、3-エチ ルチオフェニル、4ープロピルチオフェニル、4ーブチ タセチオオ フェニル、4 ーペンチルチオフェニル、4 ーヘキ シルチオフェニル、2,3-ジメチルチオフェニル、 2,4-ジメチルチオフェニル、2,6-ジメチルチオ フェニル、2,4,6ートリメチルチオフェニル、2ー カルボキシフェニル、3ーカルボキシフェニル、4ーカ ルボキシフェニル、2,3-ジカルボキシフェニル、 3,4-ジカルボキシフェニル、2,4-ジカルボキシ フェニル、2ーメトキシカルボニルフェニル、3ーメト キシカルボニルフェニル、4-メトキシカルボニルフェ ニル、2-エトキシカルボニルフェニル、3-エトキシ カルボニルフェニル、4ーエトキシカルボニルフェニ ル、4-イソプロポキシカルボニルフェニル、4-ペン チルオキシカルボニルフェニル、4ープロポキシカルボ ニルフェニル、4-tert-ブトキシカルボニルフェ ニル、4-ヘキシルオキシカルボニルフェニル、3,4 ージメトキシカルボニルフェニル、2,4ージメトキシ カルボニルフェニル、2, 3ージメトキシカルボニルフ ェニル、3ーメトキシカルボニルー4ーエトキシカルボ ニルフェニル、3、4ージエトキシカルボニルフェニ ル、2,4-ジエトキシカルボニルフェニル、2,3-ジエトキシカルボニルフェニル、2ーベンジルオキシフ ェニル、3ーベンジルオキシフェニル、4ーベンジルオ キシフェニル、2,4-ジベンジルフェニル、4,6-ジベンジルフェニル、4-(2-フェニルエトキシ)フ ェニル、4-(3-フェニルプロポキシ)フェニル、4 ー(4-フェニルブトキシ)フェニル、4-(5-フェ ニルペンチルオキシ) フェニル、4 - (6 - フェニルへ キシルオキシ) フェニル、2,3-メチレンジオキシフ ェニル、3,4-メチレンジオキシフェニル、2,3-エチレンジオキシフェニル、3,4-エチレンジオキシ フェニル、2,3-プロピレンジガキシフェニル、3, 4ープロピレンジオキシフェニル、2ーモルホリノフェ ニル、3ーモルホリノフェニル、4ーモルホリノフェニ ル、2-クロロメチルフェニル、3-ブロモメチルフェ ニル、4-ヨードメチルフェニル、2-フルオロメチル フェニル、2ージクロロメチルフェニル、4 ージブロモ メチルフェニル、3ージフルオロメチルフェニル、3ー トリクロロメチルフェニル、3-トリフルオロメチルフ ェニル、4ートリフルオロメチルフェニル、4-(1, 2-ジクロロエチル)フェニル、2-(3-フルオロプ ロピル)フェニル、3-(4-クロロブチル)フェニ ル、4-(5-クロロペンチル)フェニル、4-(6-ブロモヘキシル) フェニル、2-(2-クロロエチル)

-4-ジブロモメチルフェニル、2,3,4-トリ(ク ロロメチル) フェニル、2-カルボキシメチルフェニ ル、3-カルボキシメチルフェニル、4-カルボキシメ チルフェニル、3,5-ジ(カルボキシメチル)フェニ ル、4 - (2 - カルボキシエチル)フェニル、3 - (4 ーカルボキシブチル) フェニル、4-(6-カルボキシ ヘキシル) フェニル、2-メトキシカルボニルメチルフ ェニル、3-メトキシカルボニルメチルフェニル、4-メトキシカルボニルメチルフェニル、2,6-ジ(メト キシカルボニルメチル) フェニル、4-エトキシカルボ ニルメチルフェニル、3-ブトキシカルボニルメチルフ ェニル、4ー(4ーエトキシカルボニルブチル)フェニ ル、3-(6-ヘキシルオキシカルボニルヘキシル)フ ェニル、3-(6-ヒドロキシ-2,5,7,8-テト ラメチルクロマンー2ーイル)メトキシフェニル、4-(6-ヒドロキシー2, 5, 7, 8-テトラメチルクロ マンー2ーイル) メトキシフェニル、3ー(6ープロピ オニルオキシー2,5,7,8-テトラメチルクロマン -2-イル) メトキシフェニル、4-(6-ヘキサノイ ルオキシー2,5,7,8ーテトラメチルクロマンー2 ーイル) メトキシフェニル、4-(6-アセトキシー 2, 5, 7, 8ーテトラメチルクロマンー2ーイル) メ トキシフェニル、2-カルボキシー4-メチルフェニ ル、3-カルボキシ-6-メチルフェニル、4-カルボ キシー6ーメチルフェニル、2ーカルボキシー4ーエチ ルフェニル、2ーカルボキシー4ークロロフェニル、3 - カルボキシー6ープロモフェニル、4ーカルボキシー 6ークロロフェニル、2ーカルボキシー4ープロモフェ ニル、2-メトキシカルボニルー5-メチルフェニル、 3-メトキシカルボニルー6-メチルフェニル、2-メ トキシカルボニルー4ーエチルフェニル、4ーエトキシ カルボニルー6ーメチルフェニル、2ーメトキシカルボ ニルー6ークロロフェニル、3ーメチルー5ーフルオロ フェニル、 2-カルボキシー3-フルオロー4-メチル フェニル、2-カルボキシ-4-メチル-6-メトキシ フェニル基等の置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニ トロ基、炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルキル基、 炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルコキシ基、炭素数 1~6の直鎖又は分枝状のアルキルチオ基、カルボキシ 基、アルコキシ部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝状の アルコキン基であるアルコキシカルボニル基、アルコキ シ部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルコキシ基 であるフェニルアルコキシ基、アルキレンジオキシ基、 モルホリノ基、1~3個のハロゲン原子を有し且つアル キル部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状のハロゲン 化アルキル基、アルキル部分が炭素数1~6の直鎖又は 分枝鎖状のカルボキシアルキル基、アルコキシ部分が炭 素数1~6の直鎖又は分枝鎖状で且つアルキル部分が炭 素数1~6の直鎖又は分枝鎖状であるアルコキシカルボ ニルアルキル基、6-ヒドロキシー2,5,7,8-テ 50

トラメチルー2ークロマニルーメチルオキシ基及びアルカノイルオキシ部分が炭素数1~6のアルカノイルオキシ基である6ーアルカノイルオキシー2,5,7,8ーテトラメチルー2ークロマニルーメチルオキシ基から選ばれる基を1~3個有することのあるフェニル基を例示できる。

【0058】窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる 群より選ばれたヘテロ原子を1~2個有する5員もしく は6員の不飽和ヘテロ環低級アルキル基としては、2-ピリジニルメチル、3-ピリジニルメチル、4-ピリジ 10 る。 ニルメチル、2-(3-ピリジニル) エチル、3-(3 ーピリジニル) プロピル、4 - (3 - ピリジニル) ブチ ル、5ー(3ーピリジニル)ペンチル、6-(3-ピリ ジニル) ヘキシル、1-メチル-2-(3-ピリジニ ル) プロピル、2ーチエニルメチル、3ーチエニルメチ ル、4ーチエニルメチル、2ー(2ーチエニル)エチ ル、3-(2-チエニル)プロピル、4-(2-チエニ ル) ブチル、5-(2-チエニル) ペンチル、6-(2 ーチエニル) ヘキシル、1-メチル-2-(2-チエニ ル) プロピル、1ーイミダゾリルメチル、2ーイミダゾ リルメチル、4ーイミダゾリルメチル、5ーイミダゾリ ルメチル、2-(1-イミダゾリル)エチル、3-(4 ーイミダゾリル) プロピル、4…(4ーイミダゾリル) プチル、5-(4-イミダゾリル)ペンチル、6-(4 ーイミダゾリル) ヘキシル、1-メチルー2-(1-イ ミダブリル) プロピル、2-ピロリルメチル、2-ピリ ミジニルメチル、2ーピラジニルメチル、2ーチアゾリ ルメチル、2-フリルメチル、3-フリルメチル、2-(2ーフリル) エチル、3-(3-フリル) プロピル、 4- (2-フリル) ブチル、5- (3-フリル) ペンチ 30 ル、6-(2-フリル)ヘキシル基等のアルキル部分が 炭素数1~6の不飽和ヘテロ環アルキル基を例示でき

7 . . .

(-=---

【0059】ハロゲン原子を有することのあるフェニルチオ基としては、2-クロロフェニルチオ、3-クロロフェニルチオ、2-ブロモフェニルチオ、ウーブロロフェニルチオ、3-フルオロフェニルチオ、4-ヨードフェニルチオ基等を例示できる。

【0060】フェニルアルキルチオ基としては、ベンジ 40ルチオ、2ーフェニルエチルチオ、1ーフェニルエチルチオ、3ーフェニルプロピルチオ、4ーフェニルブチルチオ、1,1ージメチルー2ーフェニルエチルチオ、5ーフェニルペンチルチオ、6ーフェニルヘキシルチオ、2ーメチルー3ーフェニルプロピルチオ、2ーフェニルプロピルチオ基等のアルキル部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝状のアルキル基であるフェニルアルキルチオ基を例示できる。

【0061】 ハロゲン原子を $1\sim3$  個有することのある ベンゾイルアミノ基としては、ベンゾイルアミノ、2-50

22

フルオロベンゾイルアミノ、3 - フルオロベンゾイルアミノ、4 - フルオロベンゾイルアミノ、2 - クロロベンゾイルアミノ、4 - クロロベンゾイルアミノ、4 - クロロベンゾイルアミノ、4 - ブロモベンゾイルアミノ、4 - ブローベンゾイルアミノ、2, 3 - ジクロロベンゾイルアミノ、2, 4 - ジクロロベンゾイルアミノ、3, 4, 5 - トリクロロベンゾイルアミノ基等のハロゲン原子を1~3個有することのあるベンゾイルアミノ基を例示することができる。

【0062】フェニル環上に置換基としてハロゲン原 子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキ シ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個 有することのあるフェニル基(該フェニル環はベンゼン 環又はシクロヘキサン環と縮合してもよい)としては、 フェニル、2-フルオロフェニル、3-フルオロフェニ ル、4ーフルオロフェニル、2ークロロフェニル、3ー クロロフェニル、4ークロロフェニル、4ープロモフェ ニル、4-ヨードフェニル、2,3-ジクロロフェニ ル、2,4ージフルオロフェニル、2,5ージプロモフ ェニル、2,6-ジクロロフェニル、3,4-ジフルオ ロフェニル、3,5ージクロロフェニル、2,3,5-トリフルオロフェニル、3,4,5ートリクロロフェニ ル、2-ヒドロキシフェニル、3-ヒドロキシフェニ ル、4-ヒドロキシフェニル、2-(2-ヒドロキシ) フェニル、3-(3-ヒドロキシ)フェニル、4-(4 ーヒドロキシ)フェニル、5 ー(4 --ヒドロキシ)フェ ニル、6-(3-ヒドロキシ)フェニル、1,1-ジメ チルー2ー(2-ヒドロキシ)フェニル、2-メチルー 3- (4-ヒドロキシ) フェニル、2- (4-ヒドロキ シ) フェニル、2,5-ジヒドロキシフェニル、2,3 ージヒドロキシフェニル、2 - (2,4 - ジヒドロキ シ) フェニル、2ー(2,6ージヒドロキシ)フェニ ル、3ー(3,4ージヒドロキシ)フェニル、4ー (3, 5-ジヒドロキシ) フェニル、5-(3,4-ジ ヒドロキシ) フェニル、6-(3,5-ジヒドロキシ) フェニル、2,4,5-トリヒドロキシフェニル、2-(2, 4, 6ートリヒドロキシ) フェニル、3ー(3, 4,5-トリヒドロキシ)フェニル、2-ニトロフェニ ル、3-ニトロフェニル、4-ニトロフェニル、2-(2-ニトロ) フェニル、3-(3-ニトロ) フェニ ル、4-(4-ニトロ)フェニル、5-(4-ニトロ) フェニル、6-(3-ニトロ)フェニル、1,1-ジメ チルー2ー(2-ニトロ)フェニル、2-メチルー3-(4-二トロ) フェニル、2-(4-二トロ) フェニ ル、2,5-ジニトロフェニル、2,3-ジニトロフェ ニル、2-(2,4-ジニトロ)フェニル、2-(2, 6ージニトロ) フェニル、3ー(3,4ージニトロ)フ ェニル、4-(3,5-ジニトロ)フェニル、5-(3, 4-ジニトロ) フェニル、6-(3, 5-ジニト ロ) フェニル、2,4,5-トリニトロフェニル、2-(2, 4, 6-トリニトロ) フェニル、3-(3, 4, 5ートリニトロ)フェニル、2ーメチルフェニル、3ー メチルフェニル、4ーメチルフェニル、3ーエチルフェ ニル、、4-エチルフェニル、4-プロピルフェニル、 4-ペンチルフェニル、4-ヘキシルフェニル、4-ブ チルフェニル、4ーイソプロピルフェニル、4ーter tープチルフェニル、2,3-ジメチルフェニル、2, 4 - ジエチルフェニル、2,5-ジメチルフェニル、 2,6-ジメチルフェニル、3,4-ジメチルフェニ ル、3,5-ジエチルフェニル、2,3,5-トリメチ ルフェニル、3,4,5ートリメチルフェニル、2ーメ トキシフェニル、3-メトキシフェニル、4-メトキシ フェニル、3ーエトキシフェニル、4ーエトキシフェニ ル、4ープロポキシフェニル、4ーイソプロポキシフェ ニル、4ープトキシフェニル、4-tert-ブトキシ フェニル、4-ペンチルフェニル、4-ヘキシルフェニ ル、2,3-ジメトキシフェニル、2,4-ジエトキシ フェニル、2,5ージメチルフェニル、2,6ージメト キシフェニル、3,4-ジメトキシフェニル、3,5-ジエトキシフェニル、2,3,5-トリメトキシフェニ ル、3,4,5-トリメトキシフェニル、2-メチルチ オフェニル、3-エチルチオフェニル、4-プロピルチ オフェニル、4ーブチルチオフェニル、4ーペンチルチ オフェニル、4ーヘキシルチオフェニル、2,3ージメ チルチオフェニル、2,4-ジメチルチオフェニル、 2,6-ジメチルチオフェニル、2,4,6-トリメチ ルチオフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー1ーナフチル、5, 6, 7,8-テトラヒドロ-2-ナフチル基等を例示でき る。

[0063] 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる 群より選ばれたヘテロ原子を1個有する5員又は6員の 飽和もしくは不飽和ヘテロ環基(該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよく、該ヘテロ環上及びベンゼン環と縮 合したヘテロ環上に置換基として水酸基及び低級アルキル基から選ばれる基を1~5個有していてもよい)としては、2ーピロリル、3ーピロリル、2ーチエニル、2ーフラニル、3ーフラニル、2ーピリジニル、3ーピリジニル、4ーピリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーテトラヒドロチオニル、2ーテトラヒド

( . . . . .

24

ロフラニル、3-ピペリジニル、2-テトラヒドロチオピラニル、2-テトラヒドロピラニル、3-インドリル、2-ジヒドロベンゾピラニル、3-ジヒドロベンゾピラニル、5-メチルー2-ピロリル、5-メチルー2-ピロリル、3, 5-ジメチルー2-ピリジニル、4, 6-ジヒドロキシー2-ピリジニル、6, 8-ジヒドロキシー2-ジビドロベンゾピラニル、6-ヒドロキシー2, 5, 7-トリメチルー2-ジヒドロベンゾピラニル基等を例示できる。

【0064】フェニル環上に低級アルコキシ基を1~2 個有することのあるフェニルカルバモイル低級アルキル 基としては、フェニルカルバモイルメチル、フェニルカ ルバモイルエチル、フェニルカルバモイルプロピル、フ ェニルカルバモイルブチル、フェニルカルバモイルペン チル、フェニルカルバモイルヘキシル、2-メトキシフ ェニルカルバモイルメチル、3-メトキシフェニルカル パモイルメチル、4ーメトキシフェニルカルパモイルメ チル、4-エトキシフェニルカルパモイルメチル、4-ブトキシフェニルカルバモイルメチル、4-プロポキシ フェニルカルバモイルメチル、2-エトキシー4-ブト キシフェニルカルバモイルメチル、4 - ペンチルオキシ フェニルカルバモイルメチル、4 ーヘキシルオキシフェ ニルカルバモイルメチル、2,6ージメトキシフェニル カルバモイルメチル、2-(2,4-ジメトキシフェニ ルカルバモイル) エチル基等のアルコキシ部分の炭素数 が1~6及びアルキル部分の炭素数が1~6であるフェ ニル環上にアルコキシ基を1~2個有することのあるフ ェニルカルバモイルアルキル基を例示できる。

[0065] また本明細書においては、アミノ酸残基等 30 に関しては、之等をIUPAC、IUBの規定もしくは 当該分野における慣用記号に従う略号で表示するものと し、その例を次に挙げる。即ち、Tyrはチロシン、Leuはロイシン、Trpはトリプトファン、Aspはアスパラギン酸、G1yはグリシン、Ph-G1yはフェニルグリシンを示す。

【0066】一般式(1)で表わされる化合物において R<sup>1</sup> が水素原子を示し且つAがカルボニル基を示す化合物の場合には、下記式 (A) ~ (E) として示す異性体構造をとり得る。

40 [0067] [(£20]

【0068】一般式(1)で表わされる化合物にはこれらの異性体、その他の立体異性体、光学異性体、幾何異性体等が全て包含される。

[0069] 一般式(1) で表わされる化合物の中には、一部公知化合物が含まれるが殆んどの化合物は新規化合物である。

【0070】従って、本発明は之等メイラード反応阻害 活性を有する新規な化合物及びその塩をも提供するもの である。

【0071】即ち、本発明によれば、前記一般式(1)(但しR<sup>4</sup> とR<sup>10</sup>とが互いに結合して6~8 員環を形成する場合には、Aはカルボニル基を示し、R<sup>3</sup> は水素原子を示してはならず、またR<sup>3</sup> が水素原子を示し且つAがカルボニル基を示す場合には、R<sup>1</sup> は水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示してはならず、更にR<sup>3</sup> が低級アルキル基、低級アルケニル基又は基一W-CO-OR<sup>5</sup>を示す場合には、Xは-S-を示してはならず、更にまたR<sup>11</sup>が前記化3で示される基を示す場合には、R<sup>2</sup> はアミノ基を示してはならず、更にまたR<sup>11</sup>は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基又はチエニル基を示してはならない)で表わされる化合物及びその塩が提供される。

【0072】本発明の上記一般式(1)で表わされる化合物中の新規化合物は、その有する置換基、代表的には置換基Xの種類に応じて、各種の構造を取ることができる。之等各構造及びそれらに含まれる好ましい化合物は、例えば下記一般式(1A)~(1D)で表わされる

$$\begin{array}{c}
R^{3\lambda} \\
S & N-R \\
N-R^{2\lambda} \\
(1 A)
\end{array}$$

 ${0075}$  【式中、 $R^1$  は前記に同じ。 $R^2$ はアミノ基又は基 $-N=R^4$  ( $R^4$  は前記に同じ)を示す。 $R^3$ 4 は水素原子、フェニル低級アルコキシ低級アルキル基;水酸基を有することのあるフェニル基、基-W- (N H)  $b-CO-OR^5$  (W 及び $R^5$  は前記に同じ。B は 1 を示す。)、基 $-Z-CO-R^4$  (Z 及び $R^6$  は前記に同じ。) 又は前記化上で示される基を示す。

(0076)

[0077] は単結合又は二重結合を示し、これが単結 合を示す時、Aはカルボニル基を示し、またこれが二重 結合を示す時、Aは=C(ピユエヘ ) - {R¹1^ はハロゲ ン原子を1~3個有することのある低級アルキル基、ピ リジル基、チアゾリル基、フェニル環上に低級アルコキ シ基を1~2個有ずることのあるフェニルカルバモイル 低級アルキル基又は前記化2で示される基を示す}を示 すものとする。〕上記一般式 (1A) に属する本発明化 合物中では、上記化4が単結合を示し、従ってAがカル ボニル基であり且つR<sup>1</sup>が水素原子、低級アルコキシカ ルボニル低級アルキル基又は置換基としてハロゲン原 子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキ シ基及び低級アルキルチオ基から選ばれる基を1~3個 有することのあるフェニル基を示す化合物群が好まし く、この群に属する化合物は、下記(1)~(9)に細 分類でき、之等はいずれも本発明の好ましい化合物であ

) 【0078】 (1) R¹ が水素原子であり且つR²^が基

-N=R⁴ であるもの、(2)上記(1)中、R⁴ が低 級アルキリデン基を示すもの、(3)上記(1)中、R 3^が基−Z−CO−R° であるもの、(4)上記(1) 中、R<sup>34</sup>が水素原子、フェニル低級アルコキシ低級アル キル基、水酸基を有することのあるフェニル基、基-W **- (NH) b-CO-OR⁵ 又は前記化1で示される基** を示すもの、(5)上記(3)中、R°が基-Tyr (OR<sup>41</sup>) -OR<sup>51</sup>、基-Leu-OR<sup>52</sup>、基-Tyr -OR<sup>b3</sup>、基-Asp (OR<sup>o2</sup>) -OR<sup>b4</sup>又は基-Ph -Gly-OR<sup>ь5</sup>を示し且つR⁴が低級アルキリデン基 10 を示すもの、(6)上記(3)中、R\*が基-N (R<sup>6</sup>) −R<sup>7</sup> を示し且つR<sup>4</sup> が低級アルキリデン基を 示すもの、(7)上記(6)中、R<sup>6</sup> が置換基としてハ ロゲン原子、水酸基、ニトロ基、低級アルキル基、低級 アルコキシ基、低級アルキルチオ基、カルボキシ基、低 級アルコキシカルボニル基、フェニル低級アルコキシ 基、低級アルキレンジオキシ基、モルホリノ基、ハロゲ ン化低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級 アルコキシカルボニル低級アルキル基、6-ヒドロキシ -2, 5, 7, 8-テトラメチル-2-クロマニルーメ 20 チルオキシ基及び6ー低級アルカノイルオキシー2, 5,7,8ーテトラメチルー2ークロマニルーメチルオ キシ基から選ばれる基を1~3個有することのあるフェ ニル基であり且つR7 が水素原子のもの、(8)上記 (6) 中、R<sup>6</sup> が低級アルキル基、カルボキシ低級アル キル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、フ ェニル低級アルキル基、低級シクロアルキル基、ナフチ ル基、3,4-ジヒドロカルボスチリル基、モルホリノ 基、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選 ばれたヘテロ原子を1~2個有する5員もしくは6員の 30 不飽和ヘテロ環低級アルキル基を示すもの、及び (9) 上記(7)中、R<sup>5</sup> が置換基としてハロゲン原子、低級 アルキル基及びカルボキシ基から選ばれる基を1~3個 有することのあるフェニル基のもの。

【0079】また、上記一般式(1A)に属する本発明 化合物の他の好ましい 1 群としては、上記化 5 が二重結 合を示し、従ってA が=C ( $R^{11A}$ ) - であり且つ $R^{1}$ が水素原子、 $R^{2A}$  が基-  $N=R^{q}$ 、 $R^{3A}$  が水素原子をそ れぞれ示す化合物群を例示できる。この群に属する化合 物の内では特に $R^{4}$  が低級アルキリデン基である化合物 が好ましい。

[0080] 一般式 (1B):

[0081]

【化23】

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & O \\
R^{10} - N & N - R^1 \\
N - R^2 \\
(1 B)
\end{array}$$

28

【0082】 (式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> 及びR<sup>10</sup>は前記 に同じ)

上記一般式 (1B) で表わされる本発明化合物は、下記 (1) 及び (2) に分類でき、之等はいずれも本発明に 好ましい化合物である。

【0083】(1) R¹が水素原子、R²が基-N=R ペ、R³が基-Z-C〇-Rペ又は前記化1で示される基及びR¹のが水素原子のもの、及び(2) R¹が水素原子、B及びR¹が水素原子のもの、及び(2) R¹が水素原子、R²が基-N=Rペ、R³が水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、フェニル低級アルコキシ低級アルキル基、水酸基を有することのあるフェニル基、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1~2個有する5員もしくは6員の不飽和ヘテロ環低級アルキル基(該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよく、該ヘテロ環上及び縮合したベンゼン環上に置換基として水酸基を有していてもよい)又は基-W-(NH)b-C〇-ORS及びR¹のが水素原子のもの。

[0084] 一般式(1C):

[0085]

[化24]

$$\begin{array}{cccc}
R^{3} & & & O \\
X & & & NH \\
N-N=R^{4} \\
(1C)
\end{array}$$

【0086】 (式中、X、R<sup>3</sup> 及びR<sup>4</sup> は前記に同じ】 上記一般式 (1C) で表わされる本発明化合物は、下記 (1) 及び (2) に分類でき、之等はいずれも本発明に 好ましい。

【0087】(1) R³が基ーZーCO-R⁴又は前記化1で示される基及びR⁴が低級アルキリデン基のもの、及び(2) R³が水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、フェニル低級アルコキシ低級アルキル基、水酸基を有することのあるフェニル基、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1~2個有する5員もしくは6員の不飽和ヘテロ環低級アルキル基(該ヘテロ環はベンゼン環と縮合してもよく、該ヘテロ環上及び縮合したベンゼン環上に置換基として水酸基を有していてもよい)又は基一Wー(NH) bーCO-OR⁵及びR⁴が低級アルキリデン基のもの。

[0088] 一般式(1D):

[0089]

【化25】

$$R^{3} - CO - Z \xrightarrow{O} X \xrightarrow{N-R} N - R^{2}$$
(1 D)

【0090】〔式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>及びR<sup>9</sup>は前記に同じ】

本発明メイラード反応阻害剤の好ましい実施態様によれ 10 ば、該阻害剤は、前記一般式 (1 A) ~ (1 D) で表わされる各群に属する化合物及びその塩から選ばれる少なくとも一つを有効成分として含有している。

【0091】また、本発明メイラード反応阻害剤の他の 好ましい実施態様によれば、該阻害剤は、下記一般式 (1')で表わされる化合物及びその塩から選ばれる少 なくとも一つを有効成分として含有している。

[0092] [化26]

(

【0093】 〔式中、R1 は水素原子、低級アルコキシ カルボニル低級アルキル基、フェニル環上に置換基とし てハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基 から選ばれる基を1~3個有することのあるフェニル低 級アルキル基又は置換基としてハロゲン原子、低級アル 30 キル基及び低級アルコキシ基から選ばれる基を1~3個 有することのあるフェニル基を示す。R<sup>z</sup> は基-N=R 4'(R4'は低級アルキリデン基、ジフェニルメチレン基 又はフェニル低級アルキリデン基を示す)を示す。R3・ は水素原子、低級アルキル基、基-CH2 -CO-OR 5' (R5'は水素原子又は低級アルキル基を示す) 、水酸 基を有することのあるフェニル基、窒素原子及び硫黄原 子からなる群より選ばれたヘテロ原子を1個有する5員 もしくは6員の不飽和ヘテロ環低級アルキル基、基-C H2 -CO-NHR<sup>6</sup> (R<sup>6</sup> は低級アルキル基、カルボ 40 キシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級ア ルキル基、フェニル低級アルキル基、シクロ低級アルキ ル基、置換基としてカルボキシ基及び低級アルコキシカ ルボニル基から選ばれる基を1~2個有することのある フェニル基又は3,4-ジヒドロカルボスチリル基を示 す)、フェニル低級アルコキシ低級アルキル基又は基

[0094]

【化27】

[0095] {Bは低級アルキレン基を示す。R\* は水 酸基、ニトロ基、アミノ基、ハロゲン原子、低級アルキ ル基、低級アルコキシ基、フェノキシ基、フェニル低級 アルキル基、低級アルキルチオ基、フェニルチオ基、フ エニル低級アルキルチオ基、ハロゲン原子を1~3個有 することのあるベンゾイルアミノ基、フェニル環上に置 換基としてハロゲン原子、低級アルキル基及び低級アル コキシ基から選ばれる基を1~3個有することのあるフ ェニル低級アルコキシ基(該基のフェニル環はペンゼン 環又はシクロヘキサン環と縮合してもよい)、窒素原 子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選ばれたヘテ ロ原子を1個有する5員又は6員の飽和もしくは不飽和 ヘテロ環低級アルコキシ基(該ヘテロ環はベンゼン環と 縮合してもよく、該ヘテロ環上及びベンゼン環と縮合し たヘテロ環上に置換基として水酸基及び低級アルキル基 から選ばれる基を1~5個有していてもよい)又は基-20 O-D-R<sup>ev</sup>(Dは低級アルキレン基を示し、R<sup>ev</sup>はシ クロ低級アルキル基又はナフトキノン基を示す)を示 す。nはO又は1~3の整数を示す)を示す。Xは-S ルコキンカルボニル低級アルキル基を示す)を示す。

[0096]

(化28)

【0097】は単結合又は二重結合を示す。但し (0098]

-----

(化297

【0099】が単結合を示す時はAはカルボニル基を示すものとし、

[0100]

【化30】

【O 1 O 1】 が二重結合を示す時はAは=C(R<sup>11\*</sup>) - (R<sup>11\*</sup> は低級アルキル基又は基

[0102]

(化31)

【0103】(R<sup>12</sup> はハロゲン原子、低級アルキル 基、低級アルコキシ基、水酸基、フェニルチオ基又はフェニル環上にハロゲン原子を1~3個有することのあるフェニル低級アルコキシ基を示す。mは0又は1~3の整数を示す)を示す)を示すものとする。また、上記R4'とR<sup>10</sup> とは互いに結合して6~8 具環を形成しても よく(但しこの環を形成する場合には、Aはカルボニル

(17)

32

基を示す)、またR³とR¹¹′とは互いに結合して5~8 員環を形成してもよい。但し、R³′が水素原子を示し且つAがカルボニル基を示す場合には、R¹′は水素原子又は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示してはならない。〕以下、本発明メイラード反応阻害剤において有効成分として利用する、前記一般式(1)で表わ\*

\* される化合物の製法につき詳述すれば、之等の化合物は 例えば下記反応工程式に示される各方法により製造する ことができる。

{0104} 反応工程式-1 {0105}

[化32]

【0106】 (式中R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup> 及びR<sup>10</sup>は前記に 同じ、R<sup>13</sup>は通常のエステル残基を示す。〕R<sup>13</sup>で示さ れるエステル残基としては、例えば炭素数1~6の低級 アルキル基、フェニル低級アルキル基等が挙げられる。 【0107】一般式(2)の化合物又はその酸付加塩と 一般式 (3) の化合物又はその酸付加塩との反応は、適 当な溶媒中、脱酸剤の存在下又は非存在下、室温~20 0℃程度、好ましくは60~100℃程度で行なわれ る。酸付加塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等が挙げ られる。脱酸剤としては、例えばナトリウムメトキサイ ド、ナトリウムエトキサイド等のアルカリ金属アルコレ ート、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウ ム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン、トリプロ ピルアミン、ピリジン、キノリン、4 ージメチルアミノ ピリジン、酢酸ナトリウム等の塩基性化合物を挙げるこ とができる。上記反応に用いられる溶媒としては、メタ※

(7)

N-R<sup>6</sup>
※ノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコール類、ジオキサン、テトラヒドロフラン、エチレング
20 リコールジメチルエーテル、ジエチルエーテル等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン等の第3級アミン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒を挙げることができる。一般式(3)の化合物又はその酸付加塩の使用量は一般式(2)の化合物又はその酸付加塩に対し、通常等モル量以上、好ましくは1~3倍モル量程度使用するのがよい。上記反応は、通常15~200℃程度、好ましくは60~100℃程度で好適に進行し、一般に1~24時間程度で該反
30 応は終了する。

【0108】 反応工程式-2

[0109]

[化33]

$$\begin{array}{c}
R^{\circ} \\
\downarrow \\
NH-C-NHR^{2} + Y-CH-COOR^{14} \\
\downarrow \\
S \qquad (5)
\end{array}$$

 $(4) \qquad R^{3} \qquad 0 \qquad (1b)$   $\longrightarrow \qquad \sum_{N-R^{2}}^{N-R^{2}}$ 

【0110】〔式中R¹、R²及びR³は前記に同じ。 R¹⁴は通常のエステル残基を示す。Yはハロゲン原子又 は低級アルカンスルホニルオキシ基を示す。〕R¹⁴で示 されるエステル残基としては、例えば炭素数1~6の低 級アルキル基、フェニル低級アルキル基等が挙げられ る。

★【0111】一般式(4)の化合物と一般式(5)化合物との反応は、通常の溶媒を用い、脱酸剤の存在下で行われる。脱酸剤としては、例えば上記反応工程式-1における化合物(2)と化合物(3)との反応で用いられる脱酸剤をいずれも使用できる。また溶媒としては通常★50 のものを広く使用でき、上記反応工程式-1における化

合物(2)と化合物(3)との反応で用いられる溶媒をいずれも使用できる。反応温度は、室温~150℃程度、好ましくは50~100℃程度がよい。一般式(5)の化合物の使用量は、一般式(4)の化合物に対し等モル量以上、好ましくは1~3倍モル量程度がよい。脱酸剤の使用量は、一般式(4)の化合物に対し1\*

1 =

 $*\sim 10$ 倍モル量程度、好ましくは $1\sim 3$ 倍モル量程度である。反応時間は一般に $1\sim 36$ 時間程度である。

[0112] 反応工程式-3

[0113]

[化34]

$$R^{15} \longrightarrow 0$$

$$S \longrightarrow NR^{1} \longrightarrow (6)$$

$$N-R^{2}$$

$$(1c) \longrightarrow R^{16} \longrightarrow N-R^{2}$$

$$(1d)$$

R<sup>15</sup>は基-Z-COOHを示す。R<sup>16</sup>は基-Z-CO-R\* (R\* は前記に同じ)を示す。ここで Z は前記に同 じである。〕反応工程式ー3に示す方法は、一般式 (6) のアミン化合物と一般式(1 c) のカルボン酸と を、通常のアミド結合生成反応にて反応させる方法であ る。該アミド結合生成反応には公知のアミド結合生成反 応の条件を容易に適用できる。例えば(イ)混合酸無水 物法、即ちカルボン酸(1c)にアルキルハロカルボン 酸を反応させて混合酸無水物とし、これにアミン(6) を反応させる方法、(ロ) 活性エステル法、即ちカルボ ン酸 (1 c) をpーニトロフェニルエステル、Nーヒド ロキシコハク酸イミドエステル、1ーヒドロキシペンゾ トリアゾールエステル等の活性エステルとし、これにア ミン (6) を反応させる方法、(ハ) カルボジイミド 法、即ちカルボン酸 (1 c) にアミン (6) をジシクロ ヘキシルカルボジイミド、水溶性カルボジイミド、カル ボニルジイミダゾール等の活性化剤の存在下に縮合反応 させる方法、(二)その他の方法、例えばカルボン酸 (1c) を無水酢酸等の脱水剤によりカルボン酸無水物 とし、これにアミン(6)を反応させる方法、カルボン 酸(1c)と低級アルコールあるいはフェニル低級アル コールとのエステルにアミン(6)を高圧高温下に反応

【0114】〔式中R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>及びR<sup>4</sup>は前記に同じ。

を挙げることができる。 【0115】上記混合酸無水物法(イ)において用いられる混合酸無水物は、通常のショッテンーバウマン反応により得られ、これを通常単離することなくアミン

させる方法、カルボン酸(1 c)の酸ハロゲン化物、即

ちカルボン酸ハライドにアミン(6)を反応させる方法

(6) と反応させることにより一般式(1 d) の化合物 が製造される。上記ショッテン-バウマン反応は塩基性 化合物の存在下に行なわれる。用いられる塩基性化合物※50

※としては、ショッテンーバウマン反応に慣用の化合物例 20 えばトリエチルアミン、トリメチルアミン、ピリジン、 ジメチルアニリン、N-メチルモルホリン、1,5-ジ アザビシクロ〔4.3.0〕ノネン-5(DBN)、 1,8-ジアザビシクロ (5.4.0) ウンデセンー7 (DBU)、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オ クタン(DABCO)等の有機塩基、炭酸カリウム、炭 酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム 等の無機塩基等が挙げられる。該反応は、通常ー20~ 100℃程度、好ましくは0~50℃程度において行な われ、反応時間は5分~10時間程度、好ましくは5分 ~ 2時間程度である。得られた混合酸無水物とアミン (6) との反応は通常-20~150℃程度、好ましく は10~50℃程度において行なわれ、反応時間は5分 ~10時間程度、好ましくは5分~5時間程度である。 混合酸無水物法は一般に溶媒中で行なわれる。用いられ る溶媒としては混合酸無水物に慣用の溶媒がいずれも使 用可能であり、具体的にはクロロホルム、ジクロロメタ ン、ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、ペンゼ ン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジエチ ルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフ ラン、ジメトキシエタン等のエーテル類、酢酸メチル、 酢酸エチル等のエステル類、N,N-ジメチルホルムア ミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、ヘキサ メチルリン酸トリアミド等の非プロトン性極性溶媒等又 はこれらの混合溶媒等が挙げられる。混合酸無水物法に おいて使用されるアルキルハロカルボン酸としては例え ばクロロ蟻酸メチル、ブロモ蟻酸メチル、クロロ蟻酸エ チル、ブロモ蟻酸エチル、クロロ蟻酸イソブチル等が挙 げられる。該法におけるカルボン酸(1 c )とアルキル ハロカルボン酸とアミン(6)の使用割合は、通常等モ ルずつとするのがよいが、アミン (6) に対してアルキ

ルハロカルボン酸及びカルボン酸 (1 c) はそれぞれ 1 ~1.5倍モル量程度の範囲内で使用することができ る。

【0116】また前記その他の方法(二)の内、カルボ ン酸ハライドにアミン(6)を反応させる方法を採用す る場合、該反応は塩基性化合物の存在下に、適当な溶媒 中で行なわれる。用いられる塩基性化合物としては、公 知のものを広く使用でき、例えば上記ショッテンーパウ マン反応に用いられる塩基性化合物の他に、例えば水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水 10 **素化カリウム等を例示できる。また用いられる溶媒とし** ては、例えば上記混合酸無水物法に用いられる熔媒の他 に、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノー ル、3ーメトキシー1ーブタノール、エチルセロソル ブ、メチルセロソルブ等のアルコール類、ピリジン、ア セトン、水等を例示できる。アミン(6)とカルボン酸 ハライドとの使用割合としては、特に限定がなく広い範 囲内で適宜選択でき、通常前者に対して後者を少なくと も等モル量程度、好ましくは等モル~5倍モル量程度用 いるのがよい。該反応は通常-20~180℃程度、好 20 ましくは0~150℃程度にて行なわれ、一般に5分~ 30時間程度で反応は完結する。

0.5

(4)

【O 1 1 7】更に上記反応工程式-3に示すアミド結合\*

[0122] 〔式中R<sup>2</sup>、R<sup>15</sup>及びYは前記に同じ。R 18は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基又はフェ ニル環上に置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ 基、低級アルキル基、低級アルコキシ基及び低級アルキ ルチオ基から選ばれる基を1~3個有することのあるフ ェニル低級アルキル基を示す。] 一般式 (1 e) の化合 物と一般式 (7) の化合物との反応は適当な溶媒中、脱 酸剤の存在下で行なわれる。脱酸剤としては、例えば上 記反応工程式-1における化合物(2)と化合物(3) との反応で用いられる脱酸剤をいずれも使用できる。ま た溶媒としては通常のものを広く使用でき、上記反応工 程式-1における化合物(2)と化合物(3)との反応 で用いられる溶媒をいずれも使用できる。一般式 (1 e) の化合物と一般式(7)の化合物との使用割合とし

ては、特に限定がなく広い範囲内で適宜選択され得る ※50

36

\*生成反応は、カルボン酸(1c)とアミン(6)とを、 トリフェニルホスフィン、ジフェニルホスフィニルクロ リド、フェニル-N-フェニルホスホラミドクロリデー ト、ジエチルクロロホスフェート、シアノリン酸ジエチ ル、ジフェニルリン酸アジド、ビス(2-オキソー3-オキサゾリジニル) ホスフィニッククロリド等のリン化 合物の縮合剤の存在下に反応させる方法によっても実施 できる。

【0118】該反応は、上記カルボン酸ハライドにアミ ン(6)を反応させる方法で用いられる溶媒及び塩基性 化合物の存在下に、通常−20~150℃程度、好まし くは0~100℃程度付近にて行なわれ、一般に5分~ 3 0時間程度にて反応は終了する。縮合剤及びカルボン 酸(1c)の使用量はアミン(6)に対して夫々少なく とも等モル量程度、好ましくは等モル~2倍モル量程度 使用するのがよい。

[0119] 尚、上記反応のカルボン酸(1c) 及びア ミン(6)において、反応するカルボキシル基以外のカ ルボキシル基は保護されているのが好ましい。

[0120] 反応工程式-4

[0121]

[化35]

※が、通常前者に対して後者を等モル量以上、好ましくは 1~3倍モル程度使用するのがよい。上記反応は、通常 15~200℃程度、好ましくは30~80℃程度で好 適に進行し、一般に1~24時間程度で該反応は完結す 40 る。

[0123] カルボキシル基を含む本発明化合物は、対 応するエステルを通常のエステル加水分解反応に供する ことにより得られる。その例を例えば下記反応工程式ー 5に示す。

[0124] 反応工程式-5

[0125]

[化36]

$$R^{19} - C - Z \qquad O \qquad (1g)$$

$$S \qquad NR^{1} \qquad N - R^{2}$$

$$R^{20}-C-Z$$
 O S NR<sup>1</sup> N-R<sup>2</sup> (1h)

【0126】〔式中、R¹、R²及びZは前記に同じ。R¹®は前記R°で示される基の内でエステル残基を有する基を示す。R²®は前記R°で示される基の内でカルボキシル基を有する基を示す。〕一般式(1 h)の化合物は、適当な溶媒中で一般式(1 g)の化合物をアルカリの存在下加水分解することにより製造される。ここでアルカリとしては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等が挙げられる。溶媒としては通常のものが広フリウム等が挙げられる。溶媒としては通常のものが広とリウム等が挙げられる。溶媒としては通常のものが広とリウム等が挙げられる。溶媒としては通常のものが広と、テトラヒドロフラン、水等を挙げることができる。アルカリの使用量としては、一般式(1 g)の化合物1 モルカリの使用量としては、一般式(1 g)の化合物1 モルカリの使用量としては、一般式(1 g)の化合物1 モルカリので程度がよい。この加水分解反応は、通常15~200℃程度、好ましくは30~60℃程度で好適に進行し、一般に1~24時間程度で該反応は完けまる。

[0127] 反応工程式-6

[0128]

[化37]

60

38

【0129】 (式中、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>及びYは前記に同じ。 R<sup>21</sup>は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基又はフ ェニル環上に置換基としてハロゲン原子、低級アルキル 基及び低級アルコキシ基を1~3個有することのあるフ ェニル低級アルキル基を示す。] 一般式 (1 i) の化合 物と一般式 (8) の化合物との反応は適当な溶媒中、脱 酸剤の存在下で行なわれる。脱酸剤としては、例えば上 記反応工程式-1における化合物(2)と化合物(3) との反応で用いられる脱酸剤をいずれも使用できる。ま 10 た溶媒としては通常のものを広く使用でき、上記反応工 程式-1における化合物(2)と化合物(3)との反応 で用いられる溶媒をいずれも使用できる。一般式(1 i) の化合物と一般式(8) の化合物との使用割合とし ては、特に限定がなく広い範囲内で適宜選択され得る が、通常前者に対して後者を等モル以上、好ましくは1 ~3倍モル程度使用するのがよい。上記反応は、通常1 5~200℃程度、好ましくは60~100℃程度で好 適に進行し、一般に1~21時間程度で該反応は完結す る。

20 【0130】反応工程式-7

[0131]

[化38]

30

40

[0132] 〔式中R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>11</sup>、X及びYは前記 に同じ。=X′は=S又は=NHを示す。〕一般式 (9) の化合物と一般式(10)の化合物との反応は適 当な溶媒中、脱酸剤の存在下で行なわれる。脱酸剤とし ては、例えば上記反応工程式-1における化合物(2) と化合物(3)との反応で用いられる脱酸剤をいずれも 使用できる。また溶媒としては通常のものを広く使用で き、上記反応工程式-1における化合物(2)と化合物 (3) との反応で用いられる溶媒をいずれも使用でき る。一般式 (9) の化合物と一般式 (10) の化合物と の使用割合としては、特に限定がなく広い範囲内で適宜 選択され得るが、通常前者に対して後者を等モル以上、 好ましくは1~3倍モル程度使用するのがよい。上記反 応は、通常15~200℃程度、好ましくは60~10 0℃程度で好適に進行し、一般に1~24時間程度で該 反応は完結する。

【0133】反応工程式-8 【0134】 【化39】

$$(CH_{2})_{p} - N N - R^{22} + R^{3'} - Y$$

$$(12)$$

$$(CH_{2})_{p} - N N - R^{22}$$

【0135】 〔式中R1 及びYは前記に同じ。R3"は水 素原子以外のR<sup>3</sup>を示す。R<sup>22</sup>は低級アルコキシカルボ ニル低級アルキル基、フェニル環上に置換基としてハロ ゲン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基から選 ばれる基を1~3個有することのあるフェニル低級アル キル基又は置換基としてハロゲン原子、低級アルキル基 及び低級アルコキシ基から選ばれる基を1~3個有する ことのあるフェニル基を示す。pは1~3の整数を示 す。] 一般式 (11) の化合物と一般式 (12) の化合 物との反応は、適当な溶媒中、強塩基化合物の存在下で 行なわれる。強塩基化合物としては、例えばブチルリチ ウム、tーブチルリチウム等のアルキルリチウム化合物 等が挙げられる。溶媒としては、通常のものが広く使用 でき、例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチ ルエーテル等のエーテル類、ヘキサン等の炭化水素類、 ヘキサメチルホスホリックトリアミド等が挙げられる。 一般式 (11) の化合物と一般式 (12) の化合物との 30 使用割合としては、通常前者に対して後者を等モル以 上、好ましくは1~3倍モル程度使用するのがよい。上 記反応は、通常-70~15℃程度、好ましくは-70 ~-30℃程度で好適に進行し、一般に1~24時間程 度で該反応は完結する。

> [0136] 反応工程式-9 [0137] [化40]

$$R^{23} - N NH + R^{22} - Y \longrightarrow R^{23} - N N - R^{22}$$

$$N - R^{2}$$

$$(15)$$

$$(CH_{2})_{p} - N NH$$

$$(11-a)$$

$$(CH_{2})_{p} - N N - N$$

$$(11-b)$$

【0138】〔式中R²、R¹³、R²²、Y及びpは前記に同じ。R²³は低級アルコキシカルボニル低級アルキル基を示す。〕一般式(13)の化合物と一般式(14)の化合物との反応は、前記上記反応工程式-1における化合物(2)と化合物(3)との反応と同様の反応条件下に行なわれる。

( ... ·

【0139】一般式(15)の化合物と一般式(16)の化合物との反応は、前記上記反応工程式-6における化合物(1i)と化合物(8)との反応と同様の反応条件下に行なわれる。

[0140] 一般式(17) の化合物から一般式(11) の化合物を得る反応は、有機又は無機の酸性化合物の存在下で行なわれる。上記において有機又は無機の酸性化合物としては、例えば塩酸、硫酸、トリフルオロ酢酸、酢酸、ギ酸等を使用することができ、このうち特に\*

\*塩酸、硫酸等の稀薄な強酸が好ましい。溶媒としては、酸に安定な通常の溶媒が使用でき、例えばメタノール、エタノール、ジオキサン、テトラヒドロフラン、水等が挙げられる。酸性化合物の使用量は、一般式(17)の化合物に対し1~20倍モル程度である。該反応は通常30~120℃程度で、5~60分程度行なわれる。

[0141] 上記反応工程式-2において、出発原料として用いられる一般式(5)の化合物の内、R<sup>3</sup>が基R NHCOZ-、Yが低級アルカンスルホニルオキシ基を示す化合物は、例えば下記に示す方法により製造される。

[0142] 反応工程式-10 [0143] {化41]

$$R^{24}SO_2 X^1$$
 Z-CONHR<sup>6</sup> (20)  $R^{24}SO_2 O-CH-COOR^{14}$  脱酸剂 (5a)

【0144】〔式中R<sup>6</sup>、R<sup>14</sup>及びZは前記に同じ。R ※との反応は、適当な溶媒中で行なわれる。用いられる溶<sup>24</sup>は低級アルキル基を示す。X<sup>1</sup>はハロゲン原子を示 媒としては、水、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のす。】一般式(18)の化合物と一般式(6)の化合物※50 エーテル類、ジメチルホルムアミド等やこれらの混合溶

媒を例示できる。該反応は、通常−10~40℃程度、 好ましくは室温付近にて行なわれ、通常5分~1時間程 度で反応は完結する。

【0145】一般式(19)の化合物と一般式(20) の化合物との反応は、脱酸剤の存在下、適当な溶媒中で 行なわれる。用いられる溶媒としては、ジクロロメタ ン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素 類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、ジオキ サン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエー テル類等やこれらの混合溶媒を例示できる。また脱酸剤 10 としては、上記反応工程式-1における化合物(2)と 化合物 (3) との反応で用いられる脱酸剤をいずれも使 用することができる。該反応は、通常-20~30℃程 度、好ましくは-5~10℃程度で行なわれ、通常10 ~30分程度で反応は完結する。尚、この反応で、出発 原料 (18) が光学活性体である場合には、対応する化 合物 (5 a) も光学活性体として得ることができる。

【0146】尚、R<sup>11</sup>がフェニル環上に低級アルコキシ 基を1~2個有することのあるフェニルカルバモイル低 級アルキル基の場合は、対応するR<sup>11</sup>がカルボキシ低級 アルキル基をもつ化合物と、フェニル環上に低級アルキ ル基を1~2個有することのあるフェニルアミンとを、 反応工程式-3に示すアミド結合生成反応と同様にして 反応させて得ることができる。

【0147】一般式(1)の化合物は、医薬的に許容さ れる酸又は塩基化合物の付加塩を包含する。上記塩は上 記酸又は塩基を作用させることにより容易に形成され る。塩形成に使用される酸としては、例えば、塩酸、硫 酸、リン酸、臭化水素酸等の無機酸、また、場合によっ ては、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、リンゴ酸、酒 30 石酸、クエン酸、安息香酸等の有機酸を挙げることがで きる。また上記塩形成に使用される塩基化合物として は、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化 カルシウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム等を挙 けることができる。

(E. .

【0148】上記各方法で製造される一般式(1)の化 合物及びその塩は、通常の分離手段、例えば蒸留法、再 結晶法、カラムクロマトグラフィー、プレパラティブ薄 層クロマトグラフィー、溶媒抽出法等により容易に反応 系から単離精製できる。

【0149】本発明メイラード反応阻害剤は、通常一般 的な医薬製剤の形態で用いられる。製剤は通常使用され る充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面活性 剤、滑沢剤等の希釈剤又は賦形剤を用いて調製される。 この医薬製剤としては各種の形態が治療目的に応じて選 択でき、その代表的なものとして錠剤、丸剤、散剤、液 剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤、カプセル剤、坐剤、注射剤 (液剤、懸濁剤等)、軟膏剤等が挙げられる。錠剤の形 態に成型するに際しては、担体として例えば乳糖、白 糖、塩化ナトリウム、ブドウ糖、尿素、デンプン、炭酸 50

カルシウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸等の賦 形剤、水、エタノール、プロパノール、単シロップ、ブ ドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、カルボキシメチ ルセルロース、セラック、メチルセルロース、リン酸カ リウム、ポリビニルピロリドン等の結合剤、乾燥デンプ ン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、ラミナラン 末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ポリオキシ エチレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナ トリウム、ステアリン酸モノグリセリド、デンプン、乳 糖等の崩壊剤、白糖、ステアリン、カカオバター、水素 添加油等の崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩基、ラウ リル硫酸ナトリウム等の吸収促進剤、グリセリン、デン プン等の保湿剤、デンプン、乳糖、カオリン、ペントナ イト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤、精製タルク、ステ アリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコール等の滑 沢剤等を使用できる。更に錠剤は必要に応じ通常の剤皮 を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸液被 錠、フィルムコーティング錠或いは二重錠、多層錠とす ることができる。丸剤の形態に成型するに際しては、担 20 体として例えばブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、 硬化植物油、カオリン、タルク等の賦形剤、アラビアゴ ム末、トラガント末、ゼラチン、エタノール等の結合 剤、ラミナラン、カンテン等の崩壊剤等を使用できる。 坐剤の形態に成型するに際しては、担体として例えばポ リエチレングリコール、カカオ脂、高級アルコール、高 級アルコールのエステル類、ゼラチン、半合成グリセラ イド等を使用できる。カプセル剤の調製は常法に従い、 通常上記で例示した各種の担体と本発明化合物を混合 し、硬質ゼラチンカプセル、硬質カプセル等に充填して 行なわれる。注射剤として調製される場合、液剤、乳剤 及び懸濁剤は殺菌され、且つ血液と等張であるのが好ま しい。これらの形態に成型するに際しては、希釈剤とし て例えば水、乳酸水溶液、エチルアルコール、プロピレ ングリコール、エトキシ化イソステアリルアルコール、 ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等を使 用できる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するの に充分な量の食塩、ブドウ糖或いはグリセリンを医薬製 剤中に含有させてもよく、また通常の溶解補助剤、緩衝 剤、無痛化剤等を添加してもよい。さらに必要に応じて 着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品 40 を医薬製剤中に含有させてもよい。ペースト、クリーム 及びゲルの形態に製剤するに際しては、希釈剤として例 えば白色ワセリン、パラフィン、グリセリン、セルロー ス誘導体、ポリエチレングリコール、シリコン、ベント ナイト等を使用できる。

【0150】本発明医薬製剤中に含有されるべき本発明 化合物の量は、特に限定されず広い範囲から適宜選択さ れるが、通常医薬製剤中に1~70重量%とするのがよ

【0151】本発明医薬製剤の投与方法は特に制限はな

く、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の状態等、ま た各種製剤形態等に応じて各種決定されるが、通常全身 的或いは局所的に、経口又は非経口で投与される。例え ば錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤及びカプセ ル剤の形態で経口投与され、注射剤の形態で、必要に応 じ通常の補液と混合して静脈内、筋肉内、皮内、皮下又 は腹腔内投与される他、坐剤として直腸内投与され、又 は軟膏剤として塗布される。

【0152】本発明医薬製剤の人に対する投与量は、年 齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等によ 10 り適宜選択されるが、通常1日当り体重1kg当り約 0.1~100mgの範囲で投与され、該製剤は1日1 回から数回に分けて投与されてもよい。もちろん、前記 のように投与量は種々の条件で変動するので、上記投与 **量範囲より少ない量で充分な場合もあるし、また範囲を** 越えて必要な場合もある。

#### [0.153]

*(*:.

(É

【実施例】以下、原料化合物の製造例を参考例として挙 げ、本発明で使用する化合物の製造例を実施例として挙 げ、更に本発明で使用する化合物の薬理試験結果及び製 剤例を示す。

【0154】参考例1

2-ベンジリデンヒドラゾノー1-メトキシカルボニル メチルイミダゾリジンー4ーオンの製造

2.30gの金属ナトリウムを150m1のメタノール に溶解して調製したナトリウムメトキシドのメタノール 溶液に、ペンジリデンアミノグアニジン5.70gを加 え、室温下に1時間攪拌した後、イミノジアセテックア シッドジエチルエステル11.35gを加え、17時間 加熱還流した。反応混合物を冷却後、水とクロロホルム 30 を加えて、分配し、水層を更に3回クロロホルムで抽出 した。有機層と抽出液を合せて、無水硫酸マグネシウム で乾燥後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーにチャージし、クロロホルムーメタノール =100:1 (v/v) 混合溶媒により溶出して、2-ベンジリデンヒドラソノー1 – メトキシカルボニルメチ ルイミダゾリジン-4-オン2.61gを得た。

[0155] m. p. 149-153℃

NMR (CDC13) δppm; 3.77 (s, 3 H), 4.01 (s, 2H), 4.23 (s, 2H), 7. 32-7. 68 (m, 5H). 8. 26 (s, 1 H) .

[0156] 参考例2

2ーベンジリデンヒドラゾノー3ーエトキシカルボニル メチルー1ーメトキシカルボニルメチルイミダブリジン ー4ーオンの製造

60%水素化ナトリウム96mgをジメチルホルムアミ ド20m1に氷冷下に懸濁させ、これに参考例1で得ら れた2ーベンジリデンヒドラゾノー1ーメトキシカルボ ニルメチルイミダゾリジンー4ーオン254mgを徐々 50 4.15-4.30 (m, 1H)、5.04 (s, 2

46

に滴下し、80℃で1時間攪拌した。反応混合物を冷却 後、水とクロロホルムを加えて分配し、水屑を更にクロ ロホルムで3回抽出した。有機層と抽出液を合せて、無 水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、残渣をクロ ロホルムーnーヘキサンより再結晶して、2ーペンジリ デンヒドラゾノー3-エトキシカルボニルメチルー1-メトキシカルポニルメチルイミダブリジンー4 ーオン3 20mgを得た。

[0157] NMR (CDCl3) & ppm; 1. 29 (t, J=7.0Hz, 3H).3.71(s, 3)H), 4.17 (q, J=5.9Hz, 2H), 4.1 4 (s, 2H), 4.41 (s, 2H), 4.71 (s, 2H), 7.25-7.60 (m, 5H), 8. 13 (s, 1H).

#### [0158] 参考例3

**7-エトキシカルボニルメチルー1,4,5,7-テト** ラアザビシクロ〔4 , 3 , 0〕ノナンー5ーエンー3 , 8 - ジオンの製造

参考例2で得られた2-ベンジリデンヒドラゾノー3-エトキシカルボニルメチルー1ーメトキシカルボニルメ チルイミダゾリジン-4-オン230mgに、0.5N 塩酸10mlを加え、水蒸気蒸留を40分間行なった。 反応混合物を冷却後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーにチャージし、クロロホルムー 酢酸エチル=1:2(v/v)混合溶媒により溶出し、 **7-エトキシカルボニルメチルー1,4,5,7-テト** ラアザビシクロ〔4.3.0〕ノナン-5-エン-3, 8-ジオン60mgを得た。

[0159] m. p. 188-193℃ NMR (DMSO-de)  $\delta$ ppm; 1. 20 (t, J =6.81Hz, 3H), 3.98 (s, 2H), 4. 04 (q, J=6.91Hz, 2H).4.20 (s,2H), 10, 24 (s, 1H).

#### [0160] 実施例1

5 – (4 –ベンジルオキシベンジル) -2-イソプロピ リデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオンの製造 メタノール60mlに金属ナトリウム1.69gを溶か して調製したナトリウムメトキシドのメタノール溶液 に、イソプロピリデンアミノグアニジン硫酸塩3.00 40 gを加え、室温下に1時間攪拌した後、O-ベンジルー L-チロシンメチルエステル塩酸塩11.83gを加え て、6時間加熱選流した。室温に戻し、不溶物を濾去し て、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(溶出液;クロロホルム)で精製し、更 にエタノールから再結晶して、白色結晶の上記目的化合 物2.15gを得た。

[0161] m. p. 172-173℃ NMR (DMSO-de) &ppm; 1.82, 1.9 2 (s, s, 6H), 2.8-3.0 (m, 2H),

4.7

H), 6.90 (d, 2H), 7.10 (d, 2H), 7. 25-7. 50 (m, 5H).

[0162] 実施例2

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5-メチルイミダゾ リジンー4ーオンの製造

〇ーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 りに、L-アラニンエチルエステル塩酸塩を用い、実施 例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0163] m. p. 126-128°C

NMR (DMSO-ds) Sppm; 1. 22 (d, 3 10 H, J=6.8Hz).1.89.1.94 (s, s, 6H), 3.96 (q, 1H, J=6.8Hz). 7. 51 (s, 1H), 10.42 (brs, 1H); [0164] 実施例3

5-ペンジルー2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダ ゾリジンー4ーオンの製造

○一ペンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 りにLーフェニルアラニンエチルエステル塩酸塩を用 い、実施例1と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0165] m. p. 148-149℃ NMR (DMSO-de) & ppm; 1.84, 1.9

3 (s, s, 6H), 2.8-3.1 (m, 2H). 4.13-4.38 (m, 1H).7.26 (s, 5 H) .

[0166] 実施例4

5- (4-ヒドロキシベンジル) -2-イソプロピリデ ンヒドラゾノイミダブリジンー4ーオンの製造 OーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 りに、L-チロシンエチルエステル塩酸塩を用い、実施 例1と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0167] m. p. 218-219℃

NMR (DMSO-de) 8 ppm; 1.85, 1.9 3 (s, s, 6H) . 2. 7-3.0 (m, 2H) . 4.08-4.38 (m, 1H).6.68 (d, 2 H), 7.01 (d, 2H), 7.31 (s, 1H), 9.38 (brs, 1H).

[0168] 実施例5

5- (4-(2,6-ジクロルペンジルオキシ) ベンジ ル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン - 4 - オンの製造

〇ーペンジルーL-チロシンメチルエステル塩酸塩の代 りに、〇一2、6-ジクロルペンジルーL-チロシンエ チルエステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記 目的化合物を得た。

[0169] NMR (CDCl<sub>3</sub>) δppm; 1.99 (s, 3H). 2. 05 (s, 3H). 2. 75 (d d, 1H, J=9.57, 14.19Hz), 3.27 (dd, 1H, J=3.30, 13.85Hz).4.17 (dd, 1H, J=3.63, 9.56Hz). 5. 26 (d, 2H), 6. 98-7. 38 (m, 7

48

H) .

[0170] 実施例6

5- {4- (4-クロルベンジルオキシ) ベンジル) -2-イソプロビリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4-オンの製造

O-ベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 りに、O - 4 - クロルペンジルーL - チロシンエチルエ ステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化 合物を得た。

[0171] NMR (DMSO-ds) 8 ppm; 1. 82, 1. 92 (2s, 6H) . 2. 85 (dd, 1 H,  $J_{gem}-13.86Hz$ , J=4.62Hz), 2. 95 (dd, 1H, J=4. 95Hz). 4. 20 (dd, 1H), 5.04 (s, 2H), 6.86-7.13 (m, 4H), 7.39-7.49 (m, 5 H). 10. 50 (brs, 1H).

[0172] 実施例7

5- (4-ヒドロキシフェニル) -2-イソプロピリデ ンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオンの製造

20 〇-ベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 りに、ローフェニルグリシンエチルエステル塩酸塩を用 い、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0173] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1. 92, 1.94 (2s, 6H), 4.85 (s, 1 H) .6.69-7.17 (m, 4H) .7.98(s, 1H), 9.57 (bs, 1H).

[0174] 実施例8

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(4ーフェニル チオベンジル) イミダゾリジンー4ーオンの製造

30 〇ーベンジルーL-チロシンメチルエステル塩酸塩の代 りに、4-フェニルチオフェニルアラニンエチルエステ ル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化合物 を得た。

[0175] NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 99, 2. 12 (2s, 6H) . 3. 09 (m, 2 H), 4.66 (m, 1H), 7.20-7.37 (m, 9H).

[0176] 実施例9

**5- (N- (4-エトキシカルボニルフェニル) カルバ** モイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチア ソリジンー4ーオンの製造

特公昭46-15936号公報に記載された方法に従い 合成した5-カルボキシメチル-2-イソプロピリデン ヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン0.37g及び4ー アミノ安息香酸エチルエステル0.26gのN,N-ジ メチルホルムアミド10m1溶液に、1-ヒドロキシベ ンズトリアゾール塩酸塩0.27g、次いで1-エチル -3-(3'-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミ ド塩酸塩0.34gを加えて、室温下、16時間攪拌し 50 た。反応液を2N塩酸100ml-酢酸エチル100m

1の混液に投入した。分離する有機層を取り、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグフフィー(溶出液;塩化メチレン:メタノール=9:1)で精製して、上記目的化合物 0.37gを得た。

[0177] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 31 (t, 3H, J=7.26Hz). 1.93 (s, 3H). 1.95 (s, 3H). 2.93 (dd, 1 H, J=9.23, 16.82Hz). 3.20 (d d, 1H, J=3.96, 16.5Hz). 4.24-4.36 (m, 3H). 7.69 (d, 2H, J=8. 90Hz). 7.92 (d, 2H, J=8.91H z). 10.46 (s, 1H). 11.71 (brs, 1II).

## 【O178】実施例10

1.

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (Nープロピルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオンの製造4ーアミノ安息香酸エチルエステルの代りに、プロピルアミンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0179] NMR (DMSO-de) & ppm; 0. 83 (t, 3H, J=7.26Hz). 1.36-1. 44 (m, 2H). 1.94 (brs, 6H). 2.5 6 (dd, 1H, J=10.23, 16.17Hz). 2.86-3.05 (m, 3H). 4.21 (dd, 1 H, J=3.63, 9.9Hz). 7.99 (t, 1 H, J=5.61Hz). 11.59 (brs, 1 H).

#### [0180] 実施例11~

2-4ソプロピリデンヒドラゾノー5ー [N-(2-x+y-1,2,3,4-y-1,2)] カルバモイルメチル) チアゾリジンー4-xの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代りに、3-アミノー3,4-ジヒドロキノリン-2(1H)-オンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0181] NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 95 (s, 3H) . 1. 94 (s, 3H) . 2. 51-3. 32 (m, 4H) . 4. 23-4. 27 (m, 1 H) . 4. 41-4. 51 (m, 1H) . 6. 86-7. 22 (m, 4H) . 8. 43 (m, 1H) . 10. 34 (d, 1H, J=2. 31Hz) . 11. 66 (b rs, 1H) .

#### [0182] 実施例12

5- (N-シクロヘキシルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの 製造

合物を得た。

[0183] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 10-1.74 (m, 10H) . 1.94 (s, 6 H) . 2.53 (dd, 1H) . 2.87 (dd, 1 H, Jgem=16.17Hz, J=3.96Hz) . 3.49 (m, 1H) . 4.20 (dd, 1H, J=1 0.06Hz) . 7.90 (d, 1H, J=7.92H z) . 11.62 (brs, 1H) .

[0184] 実施例13

10 5- (N-エトキシカルボニルメチルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー 4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代りに、グリシン エチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的 化合物を得た。

[0185] NMR (DMSO-de) & ppm; 1. 20 (t, 3H) . 1.94 (s, 6H) . 2.68 (dd, 1H, Jgem=16.49Hz, J=6.26Hz) . 2.97 (dd, 1H, J=3.63Hz) . 3.83 (dd, 2H) . 4.09 (q, 2H) . 4.21 (dd, 1H) . 8.50 (t, 1H, J=5.94Hz) . 11.66 (s, 1H) .

[0186] 実施例14

5- (N-(4-カルボキシフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造

実施例9で製造した5- [N- (1-エトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル] -2-イソプロピリデンヒドラソノチアゾリジン-4-オン2. 73gをジオキサン30mlに溶かし、2N水酸化ナトリウム6.46mlを加えて、50℃に加熱した。1時間後、溶媒を留去した。残渣を水100mlに溶かし、2N塩酸でpH2に調整した。生成した結晶を濾取して上記目的化合物を2.02g得た。

(0187) NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 94 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 2.92 (dd, 1H, J=9.23, 16.82Hz), 3. 19 (dd, 1H, J=3.96, 16.83Hz), 4.34 (dd, 1H, J=4.04, 9.23H 40 z), 7.67 (d, 2H, J=8.90Hz), 7. 89 (d, 2H, J=8.58Hz), 10.43 (s, 1H).

# 【0188】実施例15

5ーカルボキシメチルー3ーエトキシカルボニルメチルー2ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオンの製造

5-カルボキシメチル-2-イソプロピリデンヒドラゾ ノチアゾリジン-4-オン1.15gをジメチルホルム アミド30mlに溶かし、氷冷下、60%水素化ナトリ ウム0.24gを少量ずつ加えた。30分後、クロル酢

酸エチル〇、74gを加えて室温下、15時間攪拌した。反応液を氷水200mlに投入し、酢酸エチル200mlで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して上記目的化合物を0.36g得た。【0189】NMR(CDCl3)&ppm;1.29(t,3H,J=6.92Hz)、2.02(s,3H)、2.04(s,3H)、2.97(dd,1H,J=9.9,17.48Hz)、3.35(dd,1H,J=3.63,17.82Hz)、4.23(q,2H,J=7.26Hz),4.31(dd,1H,J=3.63,9.9Hz)、4.66(s,2H)。【0190】実施例16

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-3-フェニルチアゾ リジン-4-オンの製造

アセトン4-フェニル-3-チオセミカルバゾン0.1 9gをエタノール7mlに溶かし、クロル酢酸エチル 0.13g、次いで酢酸ナトリウム0.09gを加え て、15時間加熱選流した。放冷後析出した結晶を濾取 して、白色の上記目的化合物を0.13g得た。

[0191] NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 74 (s, 3H)、1.93 (s, 3H)、4.03 (s, 2H)、7.32-7.53 (m, 5H)。 [0192] 実施例17

2-イソプロピリデンヒドラジノー4-メチルチアゾー ルの製造

アセトンチオセミカルパゾン〇. 79gをエタノール2 〇m1に溶かし、クロルアセトン〇. 69g及び酢酸ナトリウム〇. 59gを加えて3時間加熱還流した。放冷後、不溶物を濾去し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;塩化メチレン:メタノール=1〇:1)で精製して上記目的化合物を〇.18g得た。

[0193] NMR (CDCls) & ppm; 1.91 (s, 3H). 2.04 (s, 3H). 2.23 (s, 3H). 6.13 (s, 1H).

[0194] 実施例18

(

2-イソプロピリデンヒドラジノ-4-フェニルチアソ ールの製造

クロルアセトンの代りに 2 - プロムアセトフェノンを用い、実施例 1 7と同様にして上記目的化合物を得た。 【0195】 NMR(DMSO-ds)δppm; 1. 94(s, 3H)、1.96(s, 3H)、7.21 (s, 1H)、7.25-7.42(m, 3H)、7. 84-7.87(m, 2H)、10.95(brs, 1

[0196] 実施例19

H) .

4- (4-クロルフェニル) -2-イソプロピリデンヒ ドラジノチアゾールの製造 52

クロルアセトンの代りに、2-ブロムー4' -クロルア セトフェノンを用い、実施例17と同様にして上記目的 化合物を得た。

[0197] NMR (CDCls) & ppm; 1.76 (s,3H)、2.01 (s,3H)、6.81 (s,1H)、7.30-7.36 (m,2H)、7.66-7.73 (m,2H)、8.99 (brs,1H)。
[0198] 実施例20

2-イソプロピリデンヒドラジノー4-(4-フェニル 10 チオフェニル)チアゾールの製造

クロルアセトンの代りに2ーブロムー4'ーフェニルチ オアセトフェノンを用い、実施例17と同様にして上記 目的化合物を得た。

(0199) NMR (CDCl<sub>3</sub>) δppm; 1, 83 (s, 3H), 2, 03 (s, 3H), 6, 83 (s, 1H), 7, 22-7, 36 (m, 7H), 7, 68-7, 72 (m, 2H), 8, 67 (brs, 1H), [0200] 実施例21

4-(3,4-ジヒドロキシフェニル)-2-イソプロ 20 ピリデンヒドラジノチアゾールの製造

クロルアセトンの代りに2-クロル-3′, 4′ージヒドロキシアセトフェノンを用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得た。

[0201] NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 92 (s, 3H)、1.94 (s, 3H)、6.73 (d, 1H, J=8.25Hz)、6.85 (s, 1 H)、7.12 (d, 1H, J=7.82Hz)、7. 23 (s, 1H)、10.52 (brs, 1H)。 [0202] 実施例22

30 4- (4- (4-クロルベンジルオキシ) フェニル) - 2-イソプロピリデンヒドラジノチアゾールの製造 クロルアセトンの代りに4- (4-クロルベンジルオキシ) フェナシルブロミドを用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得た。

[0203] NMR (DMSO-de) &ppm; 1. 89 (s, 3H) . 1. 93 (s, 3H) . 5. 12 (s, 2H) . 6. 99-7. 05 (m, 3H) . 7. 43-7. 58 (m, 4II) . 7. 75-7. 89 (m, 2H) . 10. 58 (s, 1H) .

10 【0204】実施例23

2-イソプロピリデンヒドラジノー4,5,6,7-テトラヒドロベンゾチアゾールの製造

クロルアセトンの代りに2-クロルシクロヘキサノンを用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得た。 {0205} NMR (CDC1 $_3$ )  $\delta$ ppm; 1.73-1.84 (m,4H)、1.87 (s,3H)、2.02 (s,3H)、2.53-2.61 (m,4H)。 {0206} 実施例24

3-ベンジルー5-(4-ヒドロキシベンジル)-2-50 イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン

#### の製造

実施例4で製造した5-(4-ヒドロキシベンジル)-2ーイソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ー オン0.26gをN,N-ジメチルホルムアミド5ml に溶かし、ベンジルブロミド〇. 18g及び炭酸カリウ ム0.07gを加えて、80℃油浴中で8時間加熱し た。反応液を氷水50m1に投入し、酢酸エチル100 mlで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム上で乾燥 後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー (溶出液; クロロホルム: メタノール= 10 10:1) で精製して上記目的化合物を0.11g得

[0207] NMR (CDCl3) 8ppm; 1.95 (s, 3H). 1. 96 (s, 3H). 2. 77 (d d, 1H, J=7. 92Hz, 13. 86Hz), 3. 12 (dd, 1H, J=3.96Hz, 14.18H z), 4.23 (dd, 1H, J=3.63Hz, 7. 92Hz), 4.70 (d, 2H, J=2.64H z). 6. 61-6. 64 (m, 2H). 6. 96-6.99 (m, 2H), 7.22-7.28 (m, 5 H) .

## [0208] 実施例25

5- (4-ヒドロキシベンジル) -2-イソプロピリデ ンヒドラゾノー3ー(4ーメトキシベンジル)イミダゾ リジンー4ーオンの製造

ベンジルブロミドの代わりに、パラメトキシベンジルク ロリドを用い、実施例24と同様にして上記目的化合物

[0209] NMR (CDCl3) 8;1.96 (s, 3H), 1, 99 (s, 3H), 2, 75 (dd, 1 H, J=7, 92Hz, 13, 86Hz), 3, 09 (dd, 1H, J=3.95Hz, 14.18Hz). 4. 21 (dd, 1H, J=3.63Hz, 7.92H z), 4.61 (d, 2H, J=2.97Hz), 6. 59 (d, 2H, J=8.58Hz), 6.79 (d, 2H, J=8.57Hz). 6.95 (d, 2H, J=8. 25Hz), 7. 23 (d, 2H, J=8. 57Hz) .

#### [0210] 実施例26

(:::::

5- (4-ベンジルオキシベンジル) -2-イソプロピ 40 リデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造 3- (4-ベンジルオキシフェニル) -2-クロルプロ ピオン酸エチルエステル1.28gをエタノール20m 1に溶かし、アセトンチオセミカルバゾン0.63g及 び酢酸ナトリウム〇、40gを加えて、20時間加熱還 流した。反応液を減圧濃縮し、水50m1を加えて酢酸 エチル100mlで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリ ウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸 エチル=1:1) で精製して上記目的化合物を0.4g

得た。

[0211] NMR (CDCl3) δppm; 1.99 (s, 3H), 2.02 (s, 3H), 2.94 (d d, 1H, J=10.23, 14.19Hz), 3.4 8 (dd, 1H, J=3.63, 14.19Hz). 4.21 (dd, 1H, J=3.63, 10.23H z).5.04 (s, 2H).6.90-7.41 (m, 9H).

[0212] 実施例27

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(4ーメチルチ オベンジル) チアゾリジンー4ーオンの製造 3- (4-ベンジルオキシフェニル) -2-クロルプロ ピオン酸エチルエステルの代りに、2-クロルー3-(4-メチルチオフェニル) プロピオン酸エチルエステ ルを用い、実施例26と同様にして上記目的化合物を得

(0213) NMR (CDCl3) δppm; 1.99 (s, 3H) . 2. 02 (s, 3H) . 2. 47 (s, 3H) , 2. 95 (dd, 1H, J=10. 23, 120 4.19Hz).3.49 (dd, 1H, J=3.96, 14. 19Hz). 4. 22 (dd, 1H, J =3.63,10.23Hz).10.04 (brs,1 H). 7.15-7.21 (m, 4H).

### [0214] 実施例28

**9ーペンジルオキシメチルー1,4,5,7ーテトラア** ザビシクロー〔4,3,0〕ノナン-5-エン-3,8 - ジオンの製造

参考例3と同様にして得られた原料1,4,5,7ーテ トラアザビシクロー〔4,3,0〕 ノナンー5ーエンー 30 3,8 ージオン〇、21gをテトラヒドロフラン4 m l ーヘキサメチルホスホリックトリアミド1mlの混液に 懸濁し、ドライアイスーアセトン浴中で冷却下、1.6 Mブチルリチウムのヘキサン溶液2.86mlを滴下し て、同温度で2時間撹拌した。この反応液にベンジルク ロルメチルエーテル0.28mlのヘキサメチルホスホ リックトリアミド1m1溶液を滴下し、-30~-40 ℃に冷却下、1時間、さらに氷冷下、90分間攪拌し た。反応被に1N塩酸20mlを加え、酢酸エチル80 mlで抽出し、抽出液を無水硫酸ナトリウム上で乾燥 後、減圧濃縮した。残渣を分取用シリカゲル薄層クロマ トグラフィー(展開液;クロロホルム:メタノール=1 0:1) で精製して上記目的化合物を0.05g得た。 [0215] NMR (DMSO-ds) 8 ppm; 3. 65-3.80 (m, 4H).4.07-4.08 (m, 1H), 4.52 (s, 2H), 7.23-7. · 39 (m, 5H), 10. 15 (d, 1H), 11. 1 3 (brs, 1H).

[0216] 実施例29

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5ー(4-ニトロベ ンジル) イミダゾリジン-4-オンの製造

〇ーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代りに、4ーニトロフェニルアラニンエチルエステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

{0217} NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1.82, 1.92 (s, s, 6H)、3.06 (dd, 1H, Jgem=13.70, J=4.83Hz)、3.154 (dd, 1H)、4.32 (t, 1H)、7.48 (d, 2H)、8.14 (d, 2H)、7.63 (brs, 1H)、10.62 (brs, 1H)。
[0218] 实施例30

5- [4-(シクロヘキシルメチルオキシ) ベンジル] -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4 -オンの製造

〇ーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代りに、〇ーシクロヘキシルメチルーLーチロシンエチルエステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0219] NMR (DMSO-ds) δppm; 2. 83 (dd, 1H, Jgem=14.02Hz, J= 4.78Hz). 2.93 (dd, 1H). 3.71 (d, 2H, J=5.94Hz). 4.18 (t, 1 H). 6.78 (d, 2H). 7.08 (d, 2H). 7.39 (brs, 1H). 10.50 (brs, 1 H).

[0220] 実施例31

( :: :

5- (4-ベンジルベンジル) -2-イソプロピリデン ヒドラソノイミダゾリジン-4-オンの製造

〇ーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代りに、4ーベンジルフェニルアラニンエチルエステル塩 30酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0221] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 99, 2.13 (2s, 6H) . 3.03 (m, 2 H) . 3.83 (dd, 2H) . 4.65 (t, 1 H) . 6.99-7.30 (m, 10H) . 12.15 (brs, 1H) .

(0222) 実施例32

5- (4- (4-クロルベンゾイルアミノ) ベンジル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4 -オンの製造

実施例29で製造した2-イソプロピリデンヒドラソノ -5-(4-ニトロベンジル)イミダソリジン-4-オ ン200mgをエタノール40m1中、10%パラジウ ム炭素20mg存在下、パールの装置を用いて、室温、 3kg/cm²で接触還元した。3時間後、触媒を濾去 し、溶媒を減圧留去した。残渣をクロロホルム10m1 に溶かし、トリエチルアミン0.1m1を加え、氷冷 下、4-クロルベンゾイルクロリド0.1m1を滴下し た。室温で2時間攪拌した後、1%塩酸、ついで飽和食 50 の製造 56

塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥して、溶媒を減圧留去した。残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (展開液;クロロホルム;メタノール=8:2) にて精製して上記目的化合物を50mg得た。

[0223] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 82, 1. 92 (s, s, 6H) . 2. 93, 2. 98 (dd, dd, 2H) . 4. 23 (m, 1H) . 7. 1 5-7. 98 (m, 4H) . 7. 53-7. 64 (m, 4H) . 10. 24 (brs, 1H) .

(0224) 実施例33

2-4ソプロピリデンヒドラゾノー5ー(N-7ェニルカルバモイルメチル)チアゾリジンー4-4プの製造 4-7ミノ安息香酸エチルエステルの代りに、アニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。  $\{0225\}$  NMR(DMSO-ds)  $\delta$ ; 1.93, 1.95(2s, 6H)、2.87(dd, 1H, Jg em=16.5Hz, J=9.57Hz)、3.16(dd, 1H, J=3.95Hz)、4.33(dd, 1H)、7.0-7.6(m, 5H)、10.11(brs, 1H)、11.70(brs, 1H)。

[0226] 実施例34

5- (N-イソプロピルカルバモイルメチル) -2-イ ソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製 浩

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、イソプロピルアミンを用いて、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0227] NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 03, 1. 05 (2s, 6H) . 1. 94 (s, 6 H) . 2: 86 (dd, 1H, Jgem=16. 2H z, J=3. 63Hz) . 3. 15 (dd, 1H) . 3. 81 (m, 1H) . 4. 20 (dd, 1H, J= 9. 9Hz) . 7. 90 (d, 1H) . 11. 64 (s, 1H) .

(0228) 実施例35

5- (N-ベンジルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造4-アミノ安息香酸エチルエステルの代りに、ベンジルアミンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を40 得た。

[0229] NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 94, 1. 95 (2s, 6H), 2. 67 (dd, 1 H, Jgem=16. 2Hz, J=9. 6Hz), 2. 97 (dd, 1H, J=4. 0Hz), 4. 25 (m, 3H), 7. 27 (m, 5H), 8. 54 (t, 1H, J=5. 9Hz), 11. 65 (brs, 1H), [0230] 実施例36

5- (4-(4-クロルフェニルチオ) ベンジル) -2 -イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの制造

2-クロルー3- (4-(4-クロルフェニルチオ)フェニル) プロピオン酸メチル〇.68g、アセトンチオセミカルバゾン〇.32g、酢酸ナトリウム〇.20g及びエタノール20mlの混合物を24時間加熱選流した。放冷後、不溶物を濾去し溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して上記目的化合物を0.25g得た。

[0231] NMR (CDCla) & ppm; 1.99 (s, 3H). 2.07 (s, 3H). 3.00 (d d, 1H, J=10.23, 14.19Hz). 3.5 2 (dd, 1H, J=3.63, 14.19Hz). 4.22 (dd, 1H, J=3.63, 10.23Hz). 7.18-7.35 (m, 4H).

[0232] 実施例37

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(2-メトキシカルボニル-4-メチルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-アミノー5-メチル安息香酸メチルエステルを用い、実施 20 例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0233] NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 93, 1. 94 (2s, 6H), 2. 31 (s, 3 H), 2. 96 (dd, 1H, Jgem=16. 49H z, J=9. 24Hz), 3. 18 (dd, 1H, J= 3. 63Hz), 3. 83 (s, 3H), 4. 31 (dd, 1H), 7. 39-7. 96 (m, 3H, 7x= μ), 10. 44 (brs, 1H), 11. 70 (brs, 1H).

[0234] 実施例38~

5- [N-(2-カルボキシ-4-メチルフェニル)カルバモイルメチル]-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造

実施例37で製造した2ーイソプロピリデンヒドラソノ -5- (N-(2-メトキシカルボニルー4-メチルフ ェニル)カルバモイルメチル)チアゾリジンー4ーオン を出発原料として用い、実施例14と同様にして上記目 的化合物を得た。

[0235] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 93, 1. 95 (2s, 6H) . 2. 30 (s, 3 H) . 3. 00 (dd, 1H, Jgem=16. 49H z, J=8. 91Hz) . 3. 19 (dd, 1H, J= 3. 96Hz) . 4. 32 (dd, 1H) . 7. 38 (d, 1H) . 7. 78 (d, 1H) . 8. 25 (s, 1H) . 11. 07 (brs, 1H) .

[0236] 実施例39

5- (N-カルボキシメチルカルバモイルメチル) - 2 -イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン の製造

実施例13で得られた5~ (N-エトキシカルボニルメ 50

58

チルカルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒド ラゾノチアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、 実施例14と同様にして上記目的化合物を得た。

[0237] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 94 (s, 6H) . 2. 61 (dd, 2H, Jgem= 9. 90Hz, J=3. 30Hz) . 4. 07 (dd, 1H) . 4. 20, 4. 25 (2dd, 2H) . 8. 2 4 (t, 1H) .

[0238] 実施例40

10 2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(4-メ チルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン-4 -オンの製造

4 - アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、p-トルイジンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0239] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 93, 1.94 (2s, 6H) . 2.24 (s, 3 H) . 2.83 (dd, 1H, Jgem=16.49H z, J=9.57Hz) . 3.13 (dd, 1H, J= 3.63Hz) . 4.32 (dd, 1H) . 7.09, 7.44 (2d, 4H) . 10.00 (brs, 1 H) . 11.67 (brs, 1H) .

[0240] 実施例41

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (4-(3-ピリジルメトキシ) ベンジル) チアゾリジンー4-オンの 製造

3- (4-ベンジルオキシフェニル) -2-クロルプロピオン酸エチルの代わりに、2-クロル-3-〔4-(3-ピリジルメチルオキシ)フェニル)プロピオン酸メチルを用い、実施例26と同様にして上記目的化合物を得た。

[0241] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 91 (s, 6H) . 2. 91 (dd, 1H, J=14. 19Hz, J=9. 57Hz) . 4. 46 (dd, 1 H, J=4. 29Hz, J=9. 24Hz) . 5. 12 (s, 2H) . 6. 97 (d, 2H, J=8. 58Hz) . 7. 10 18 (d, 2H, J=8. 58Hz) . 11. 68 (s, 1H) . 8.

[0.242] 実施例42

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- [4-(2-フェニルエトキシ) ベンジル] イミダゾリジンー4-オンの製造

〇-ベンジルーL-チロシンメチルエステル塩酸塩の代わりに、〇-2-フェネチル-チロシンメチルエステル 塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化合物を 45.

[0243] NMR (CDCl3) δppm; 1.93

(s, 3H), 2.01 (s, 3H), 2.72 (d d, 1H, J=8.91Hz, J=14.19Hz). 3. 05 (t, 2H, J=6.93Hz), 3. 16 (dd, 1H, J=3.63Hz, J=14.19Hz). 4.10 (dd, 1H, J=7. 26Hz, J=11. 22Hz). 4. 11 (t, 2H, J=6. 93 Hz). 6.81 (d, 2H, J=8.58Hz). 7. 10 (d, 2H, J=8.58Hz). 7. 18-7.32 (m, 5H).

#### [0244] 実施例43

( : ·

5ー (3ーインドリルメチル) -2-イソプロピリデン ヒドラゾノイミダソリジンー4 - オンの製造

〇ーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 わりに、Lートリプトファンメチルエステル塩酸塩を用 い、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0245] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1. 80 (s, 3H) . 1. 90 (s, 3H) . 3. 00-3. 16 (m, 2H), 4. 23 (t, 1H, J=4. 29Hz), 6.91-7.06 (m, 2H), 7.1 1 (s, 1H), 7.31 (s, 1H), 7.29 (d, 1H, J=8.01Hz).7.56(d, 1H, J=7.92Hz). 10.48 (brs, 1 H) . 10. 82 (brs, 1H) .

#### [0246] 実施例44

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー〔4ー〔2ーチ エニルメトキシ) ベンジル) イミダゾリジンー4ーオン の製造

〇ーベンジルーレーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 わりに、〇-2-チエニルメチルーL-チロシンエチル エステルを用い、実施例1と同様にして上記目的化合物 30 を得た。

[0247] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1. 82, 1. 92 (2s, 6H) . 2. 85 (dd, 1 H,  $J_{gem}=13.86Hz$ , J=4.62Hz). 2.95 (dd, 1H, J=4.95Hz).4.19 (t, 1H) . 5. 22 (s, 2H) . 6. 87-7. 55 (m, 7H), 7.54 (d, 1H), 10.52 (brs, 1H).

#### [0248] 実施例45

5- (5-ヒドロキシ-3-インドリルメチル) -2- 40 ジン-4-オンの製造 イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン の製造

OーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 わりに、DL-5-ヒドロキシトリプトファンエチルエ ステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化 合物を得た。

[0249] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1. 82 (s, 3H) . 1. 91 (s, 3H) . 2. 93 (dd, 1H, J=5.27Hz, 14.84Hz). 3. 04 (dd, 1H, J=4. 62Hz, 14. 85 60

Hz), 4.19 (t, 1H, J=4.95Hz), 6.57 (dd, 1H, J=2.31Hz, 8.58H z). 6. 86 (d, 1H, J=1.98Hz). 7. 02 (d, 1H, J=2.31Hz), 7.09 (d,1H, J=8.57Hz) . 7. 27 (s, 1H) . 8.58 (brs, 1H), 10.51 (brs, 1 H) .

#### [0250] 実施例46

5-(3,4-ジヒドロキシベンジル)-2-イソプロ 10 ピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオンの製造 〇ーペンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 わりに、DL-3-(3,4-ジヒドロキシフェニル) アラニンエチルエステル塩酸塩を用い、実施例1と同様 にして上記目的化合物を得た。

[0251] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1. 83 (s, 3H). 1. 91 (s, 3H). 2. 71 (dd, 1H, J=4.95Hz, 13.86Hz). 2.83 (dd, 1H, J=4.95Hz, 13.85 Hz), 4.12 (t, 1H, J=4.29Hz), 20 6.44 (dd, 1H, J=1.98Hz, 7.92H z), 6, 57-6, 59 (m, 2H), 7, 24 (b rs, 1H), 7.47 (brs, 1H).

### [0252] 実施例47

5 - (N-(3,4-ジフルオルフェニル) カルバモイ ルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリ ジンー4ーオンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3,4 ージフルオルアニリンを用い、実施例9と同様にして上 記目的化合物を得た。

[0253] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1. 94, 1. 95 (2s, 6H) . 2. 89 (dd, 1 H, Jgem=16.50Hz, J=9.24Hz). 3. 15 (dd, 1H, J=3.96Hz), 4. 33 (dd, 1H). 7. 23-7. 79 (m, 3H). 1 0.37 (brs, 1H).11.72 (brs, 1 H) .

### [0254] 実施例48

5 - (N - (4 - ベンジルオキシフェニル) カルバモイ ルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリ

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4-ペ ンジルオキシアニリンを用い、実施例9と同様にして上 記目的化合物を得た。

[0255] NMR (DMSO-ds) &ppm; 2. 08, 2. 09 (2s, 6H), 2. 97 (dd, 1 H, Jgem=16.50Hz, J=9.57Hz) 3. 27 (dd, 1H, J=3. 96Hz), 4. 46 (dd, 1H), 5.21 (s, 2H), 7.09-7.63 (m, 9H).10.12 (brs, 1H). 50 11.82 (brs, 1H).

[0256] 実施例49

5- (N-(4-クロルフェニル)カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4-クロルアニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0257] NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 93, 1.94 (2s, 6H), 2.87 (dd, 1 H, Jgem=16.50Hz, J=9.57Hz), 3.15 (dd, 1H, J=3.95Hz), 4.32 (dd, 1H), 7.36, 7.58 (2d, 4H), 10.25 (brs, 1H), 11.69 (brs, 1H).

[0258] 実施例50

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(4-メトキシフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、p-アニシジンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物 20を得た。

[0259] NMR (DMSO-de) & ppm; 1. 93, 1.94 (2s, 6H), 2.82 (dd, 1 H, Jgem=16.16Hz, J=9.57Hz), 3.11 (dd, 1H, J=3.96Hz), 3.72 (s, 3H), 4.31 (dd, 1H), 6.87, 7,86 (2d, 4H), 9.97 (brs, 1H), 11.69 (brs, 1H).

[0260] 実施例51

2-イソプロピリデンヒギラゾノ-5- (N-(4-メ 30 チルチオフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン -4-オンの製造

4ーアミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4ーメチルチオアニリンを用い、実施例9と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0261] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 93, 1.95 (2s, 6H) . 2.44 (s, 3 H) . 2.85 (dd, 1H, Jgem=16.49H z, J=9.24Hz) . 3.14 (dd, 1H, J= 3.95Hz) . 4.31 (dd, 1H) . 7.22 (d, 2H) . 7.52 (d, 2H) . 10.11 (b rs, 1H) . 11.68 (brs, 1H) .

[0262] 実施例52

5- [N-(4-ブロムフェニル) カルバモイルメチル] -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4-ブロムアニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0263] NMR (DMSO-ds) 8 ppm; 1.

62

93, 1.94 (2s, 6H), 2.87 (dd, 1 H, Jgem=16.50Hz, J=9.24Hz), 3.15 (dd, 1H, J=3.95Hz), 4.33 (m, 1H), 7.46-7.56 (m, 4H), 1 0.25 (brs, 1H), 11.69 (brs, 1 H).

[0264] 実施例53

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(3,4,5-トリクロルフェニル)カルバモイルメチル)チアゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3, 4,5-トリクロルアニリンを用い、実施例9と同様に して上記目的化合物を得た。

[0265] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 94, 1. 95 (2s, 6H), 2. 94 (dd, 1 H, Jgem=16. 83Hz, J=8. 90Hz), 3. 16 (dd, 1H, J=3. 96Hz), 4. 33 (dd, 1H), 7. 82 (s, 2H), 10. 54 (brs, 1H), 11. 71 (brs, 1H).

[0266] 実施例54

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(3,4 -メチレンジオキシフェニル)カルバモイルメチル)チ アゾリジン-4-オンの製造

4ーアミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3,4 ーメチレンジオキシアニリンを用い、実施例9と同様に して上記目的化合物を得た。

[0267] NMR (DMSO-de) & ppm; 1. 94, 1.95 (2s, 6H). 2.83 (dd, 1 H, Jgem=16.33Hz, J=9.40Hz). 3.12 (dd, 1H, J=3.80Hz). 4.31 (dd, 1H). 5.97 (s, 2H). 6.82-6.97 (m, 3H). 7.28 (s, 1H). 10. 17 (s, 1H).

[0268] 実施例55

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(1-ナフチル) カルバモイルメチル) チアゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、1-ナ フチルアミンを用い、実施例9と同様にして上記目的化 40 合物を得た。

[0269] NMR (DMSO-de) & ppm; 1. 95 (s, 6H) . 3. 03 (dd, 1H, Jgem= 16. 17Hz, J=9. 57Hz) . 4. 39 (dd, 1H, J=3. 63Hz) . 7. 46-8. 12 (m, 7H) . 10. 10 (brs, 1H) . 11. 7 1 (brs, 1H) .

[0270] 実施例56

5- (N-(3,5-ジクロルフェニル) カルバモイル メチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジ

50 ンー4ーオンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3,5 ージクロルアニリンを用い、実施例9と同様にして上記 目的化合物を得た。

[0271] NMR (DMSO-do) δppm; 1. 94, 1. 95 (2s, 6H) . 2. 92 (dd, 1 H, Jgem=16.82Hz, J=8.91Hz). 3. 16 (dd, 1H, J=3.96Hz). 4. 33 (dd, 1H), 7.28 (t, 1H), 7.61 (s, 1H), 7.62 (s, 1H), 10.47 (s, 1H), 11.72 (brs, 1H).

[0272] 実施例57

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-メチルー N-フェニルカルバモイルメチル). チアゾリジンー4-

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、N-メ チルアニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化

[0273] NMR (CDCls) 8ppm; 1. 9 8, 2. 02 (2s, 6H), 2. 55 (dd, 1H, Jgem=17.16Hz, J=10.56Hz). 2. 99 (dd, 1H, J=3.30Hz). 3. 29 (s, 3H), 4.29 (dd, 1H), 7.16-7.45 (m, 5H).

[0274] 実施例58

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(3-ピ リジルメチル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4 ーオンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3-ア ミノメチルピリジンを用い、実施例9と同様にして上記 目的化合物を得た。

[0275] NMR (DMSO-de) δppm; 1. 94 (2s, 6H). 2. 68 (dd, 1H, Jgem =16.17Hz, J=9.57Hz). 2.98 (d d, 1H, J=3.96Hz).4.26 (dd, 1H)  $\cdot$  4. 31 (d, 2H, J=5. 94Hz)  $\cdot$  7. 32-8.48 (m, 4H) .8.61 (t, 1H). 11.66 (brs, 1H).

[0276] 実施例59

( +

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(3-イ ミダゾールー1-イル) プロピルカルバモイルメチル] チアゾリジンー4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、1-(3ーアミノプロピル) イミダゾールを用い、実施例9 と同様にして上記目的化合物を得た。

[0277] NMR (DMSO-de) 8ppm; 1. 76-1.99 (m, 8H), 2.60 (dd, 1H, J=9.57Hz, J=14.84Hz). 2.90 (dd, 1H, J=3.96Hz, J=15.84Hz).3.00-3.48 (m, 2H).3.96 (t, 2H, J=6.93Hz)、4.24(dd, 1.50) ンを用い、実施例1.7と同様にして上記目的化合物を得

64

H, J=3.96Hz, J=9.24Hz), 6.88 (s, 1H). 7. 16 (s, 1H). 7. 61 (s, 1H) 、8. 10 (t, 1H, J=5. 28Hz) 、1 1.65 (brs, 1H).

[0278] 実施例60

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (Nーモルホリ ノカルバモイルメチル) チアゾリジン-4 オンの製造 4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、N-ア ミノモルホリンを用い、実施例9と同様にして上記目的 10 化合物を得た。

[0279] NMR (DMSO-ds) 8 ppm; 1. 93, 1. 94 (2s, 6H) . 2. 72 (m, 4 H) . 2. 82 (m, 1H) . 2. 85 (m, 1H) . 3.60 (m, 4H).4.19 (m, 1H).8.7 7, 9. 10 (2s, 1H), 11. 64 (brs, 1

[0280] 実施例61

**2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー【Nー(2ーチ** エニルメチル)カルバモイルメチル)チアゾリジンー4 ーオンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-チ エニルメチルアミンを用い、実施例9と同様にして上記 目的化合物を得た。

[0281] NMR (DMSO-ds) 8ppm: 1. 94 (2s, 6H) . 2. 62 (dd, 1H, Jgem =16.16Hz, J=9.90Hz). 2.94 (d d, 1H, J=3.63Hz). 4.24 (dd, 1 H) . 4. 43 (m, 2H) . 6. 93-7. 40 (m, 3H), 8.64, (t, 1H), 11.64 (b 30 rs, 1H).

[0282] 実施例62

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- [N-(4-モ ルホリノフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン - 4 - オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4-モ ルホリノアニリンを用い、実施例9と同様にして上記目 的化合物を得た。

[0283] NMR (DMSO-ds) Sppm; 1. 93, 1. 94 (2s, 6H). 2. 81 (dd, 1 40 H, Jgem=16.16Hz, J=9.57Hz). 3.03 (m, 4H) . 3.11 (dd, 1H, J=3.63Hz), 3.72 (m, 4H), 4.30 (d d, 1H), 6.88, 7.42 (2d, 4H, 7x= JV) . 9. 90 (s, 1H) . 11. 67 (brs, 1 H).

[0284] 実施例63

2ーイソプロピリデンヒドラジノー4ー(3ーピリジ ル) チアゾールの製造

クロルアセトンの代わりに、3-ブロモアセチルピリジ

た。

【0285】NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 94, 1. 96 (2s, 6H)、7. 40-9. 03 (m, 4H, ピリジル)、10. 74 (brs, 1 H)。

[0286] 実施例64

4- (4-カルボキシフェニル) -2-イソプロピリデ ンヒドラジノチアゾールの製造

クロルアセトンの代わりに、4 - プロモアセチル安息香 酸を用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得 10 た。

[0287] NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 94, 1. 96 (2s, 6H), 7. 43 (s, 1 H), 7. 96 (d, 4H, フェニル).

[0288] 実施例65

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- {N-(1-フェニルエチル) カルバモイルメチル] チアゾリジンー4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、αーメ チルベンジルアミンを用い、実施例9と同様にして上記 目的化合物を得た。

[0289] NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 32, 1.35 (2s, 3H)、1.93, 1.94 (2s, 6H)、2.56-2.68 (m, 1H)、 2.92-3.00 (m, 1H)、4.18-4.22 (m, 1H)、4.88-4.93 (m, 1H)、7. 20-7.31 (m, 5H, フェニル)、8.46-8.49 (m, 1H)、11.62 (brs, 1H)。 [0290] 実施例66

5- (4-ペンジルオキシベンジル) -2-ヒドラゾノ 30 イミダゾリジン-4-オン塩酸塩の製造

実施例1で製造した5-(4-ベンジルオキシベンジル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン5.3gに0.5N塩酸54mlを加えて、水蒸気蒸留を15分間行なった。反応混合物を冷却し、析出した白色結晶を濾取し、上記目的化合物4.6gを得た。

[0291] NMR (DMSO-ds) & ppm; 2. 92-3.07 (m, 2H).4.51-4.60 (brt, 1H).5.05 (s, 2H).6.92 (d, 2H, J=8.57Hz).7.10-7.17 (m, 2H).7.29-7.47 (m, 5H).9.66 (brs, 1H).

[0292] 実施例67

2-ヒドラゾノ-5- (N-フェニルカルバモイルメチル) チアゾリジン-4-オンの製造

実施例33で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾノ -5-(N-フェニルカルバモイルメチル)チアゾリジ ン-4-オンを出発原料として用い、実施例66と同様 にして上記目的化合物を得た。 66

[0293] NMR (DMSO-ds) & ppm; 2. 84-2.94 (m, 1H) . 3.14-3.30 (m, 1H) . 4.36-4.42 (m, 1H) . 7. 05 (t, 1H, J=7.25Hz) . 7.30 (t, 2H, J=7.92Hz) . 7.55 (d, 2H, J= 8.25Hz) . 10.13 (s, 1H) . 11.77 (d, 1H, J=13.85Hz) .

[0294] 実施例68

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(2-メ チル-5-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイル メチル) チアゾリジン-4-オンの製造

4ーアミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3ーアミノー4ーメチル安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0295] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 95 (s, 6H). 2. 28 (s, 3H). 2. 92 (dd, 1H, Jgem=16. 49Hz, J=9. 2 4Hz). 3. 25 (dd, 1H, J=3. 96H z). 3. 84 (s, 3H). 4. 34 (dd, 1 H). 7. 35-8. 09 (m, 3H, 7x=JV). 9. 60 (brs, 1H). 11. 70 (brs, 1 H).

[0296] 実施例69

2 – イソプロピリデンヒドラジノー4 – トリフルオロメ チルチアゾールの製造

クロルアセトンの代わりに、1ーブロモー3,3,3ートリフルオロアセトンを用い、実施例17と同様にして 上記目的化合物を得た。

[0297] NMR (CDCls) δ ppm; 1.87 (s, 3H). 2.05 (s, 3H). 7.07 (t, 1H). 8.54 (brs, 1H).

[0298] 実施例70

4-エトキシカルボニルメチル-2-イソプロピリデン ヒドラジノチアゾールの製造

クロルアセトンの代わりに、4-クロロアセト酢酸エチルエステルを用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得た。

[0299] NMR (CDCls) & ppm; 1.26 (t,3H).1.86 (s,3H).2.04 (s, 40 3H).3.59 (2s,2H).4.18 (q,2 H).6.45 (s,1H).

[0300] 実施例71

4 ーカルボキシメチルー2ーイソプロピリデンヒドラジ ノチアゾールの製造

実施例70で製造した4-エトキシカルポニルメチルー 2-イソプロピリデンヒドラジノチアゾールを出発原料 として用い、実施例14と同様にして上記目的化合物を 得た。

[0301] NMR (DMSO-de) & ppm; 1. 50 88 (s, 3H), 1.92 (s, 3H), 3.46

(s, 2H), 6.49 (s, 1H), 11.34 (b rs, 1H).

[0302] 実施例72

2ーシクロペンチリデンヒドラゾノー5ー(4 ーベンジ ルオキシベンジル) イミダゾリジン-4-オンの製造 実施例66で製造した5-(4-ベンジルオキシベンジ ル) -2-ヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン塩酸塩 100mgをメタノール10mlに溶かし、シクロペンタノ ン82mgを加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を減 圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー 10 (溶出液;クロロホルム:メタノール=60:1) で精 製して白色結晶の上記目的化合物87mを得た。

[0303] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 65-1.68 (m, 4H), 2.26-2.32 (m, 4H) . 2. 85 (dd, 1H, J=4.29H)z, J = 13.86 Hz). 2.94 (dd, 1H, J =4.94Hz, J=14.18Hz).4.17 (b rt, 1H), 5.03 (s, 2H), 6.88 (d, 2H, J=8. 25Hz), 7. 10(d, 2H, J=8.58Hz).7.29-7.45 (m,5H). 7.60 (brs, 1H).10.55 (brs, 1 H) .

[0304] 実施例73

2-ジシクロプロピルメチレンヒドラゾノー5-(N-フェニルカルバモイルメチル)チアゾリジンー4ーオン の製造

実施例67で製造した2-ヒドラゾノー5-(N-フェ ニルカルバモイルメチル)チアゾリジンー4ーオン塩酸 塩及びジシクロプロピルケトンを出発原料として用い、 実施例72と同様にして上記目的化合物を得た。

[0305] NMR (DMSO-de) 8 ppm; 0. 61-1.09 (m, 10H). 2.86 (dd, 1 H, J=9.90Hz, J=16.83Hz). 3.1 7 (dd, 1H, J=3.63Hz, J=16.50Hz). 4. 29 (dd, 1H, J=3.63Hz, J=9.57Hz). 7.05 (t, 1H, J=7.26Hz). 7. 30 (t, 2H, J=7.59Hz). 7. 56 (d, 2H, J=7.59Hz).10.10(s, 1H). 11.67 (brs, 1H).

[0306] 実施例74

**2-シクロヘキシルメチレンヒドラゾノー5-(N-フ** ェニルカルバモイルメチル)チアゾリジン-4-オンの 製造

実施例67で製造した2-ヒドラゾノ-5-(N-フェ ニルカルバモイルメチル) チアゾリジン-4-オン塩酸 塩及びシクロヘキサンカルボキサアルデヒドを出発原料 として用い、実施例72と同様にして、上記目的化合物 を得た。

[0307] NMR (DMSO-de) 8 ppm; 1. 07-1.76 (m, 10H). 2.18-2.26

68

(m, 1H). 2.85 (dd, 1H, J=9.90,16.83Hz), 3.17 (dd, 1H, J=3.3 OHz, J=16.17Hz), 4.34 (dd, 1 H, J=3.30Hz, J=9.23Hz). 7.00 -7.61 (m, 6H), 10.11 (s, 1H), 1 1.78 (brs, 1H).

[0308] 実施例75

5- (4-ベンジルオキシカルボニルアミノブチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン(化合物A)及び2-イソプロピリデンヒドラゾノ -5- (4-メトキシカルボニルアミノブチル) イミダ ゾリジンー4ーオン(化合物B)の製造

〇ーペンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 わりに、N°ーベンジルオキシカルボニルーLーリジン メチルエステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上 記目的化合物を得た。

[0309] 化合物A;

R f値: O. 54 (ジクロロメタン: メタノール=9:

20 NMR (DMSO-ds) &ppm; 1. 25-1. 7 1 (m, 6H). 1.88 (s, 3H). 1.93 (s, 3H) . 2. 94-2. 99 (m, 2H) . 3. 89 (t, 1H, J=4.95Hz), 5.00 (s, 2H), 7, 22 (m, 6H), 7, 47 (s, 1 H), 10.67 (brs, 1H).

[0310] 化合物B; Rf値: 0.48 (ジクロロメ タン:メタノール=9:1)

NMR (DMSO-dε) δppm; 1. 25-1. 7 0 (m, 6H), 1.87 (s, 3H), 1.93 (s, 3,H), 2.91-2.95 (m, 2H), 3. 50 (s, 1H)  $\cdot$  3.89 (t, 1H, J=4.95 Hz), 7.08 (brs, 1H), 7.45 (br s, 1H), 10.67 (brs, 1H).

[0311] 実施例76

2ーイソプロピリデンヒドラゾノ--5- (2ーメチルプ ロピル) イミダゾリジンー4ーオンの製造 〇-ペンジルーL-チロシンメチルエステル塩酸塩の代 わりに、L-ロイシンメチルエステル塩酸塩を用い、実 施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0312] NMR (DMSO-ds) Sppm; 0. 87 (s, 3H), 0.89 (s, 3H), 1.86-1.94 (m, 1H).1.88 (s, 3H).1.9 3 (s, 3H) . 3.88 (t, 1H, J=4.61H)z), 7.52 (s, 1H), 10.63 (brs, 1 H) .

[0313] 実施例77

5 ーイソプロピルー2ーイソプロピリデンヒドラゾノイ ミダゾリジン-4-オンの製造

OーベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代 50 わりに、L-バリンメチルエステル塩酸塩を用い、実施

例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0314] NMR (DMSO-ds) δ p p m; 0. 83 (d, 3H, J=6.59Hz). 0.93 (d, 3H, J=6.93Hz). 1.89-2.06 (m, 1H). 1.88 (s, 3H). 1.94 (s, 3 H). 3.81 (d, 1H, J=2.97Hz).7. 41 (b r s, 1 II). 10.80 (b r s, 1 H). [0315] 実施例78

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- [2-(N-フェニルカルバモイル) エチル] イミダゾリジン-4-オ 10ンの製造

(工程 I)  $N^{\alpha}$ ーtertーブチルオキシカルボニルー Lーグルタミン酸  $\alpha$ ーメチルエステル [村木及び溝口 (Chem, Pharm, Bull., 19, 1708 (1971)  $] 10g、アニリン4.28g及びNーヒドロキシベンズトリアゾール6.21gをジメチルホルムアミド50mlに溶かし、氷冷下、水溶性カルボジイミドを加えて18時間、室温で撹拌した。反応液を酢酸エチルー水(各250ml)の混液に投入して分配した。有機層を1%塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した固体を酢酸エチルーnーヘキサンの混液から再結晶して、<math>N^{\alpha}$ ーtertーブチルオキシカルボニルーL-( $\gamma$ -フェニル)グルタミンメチルエステル11.48gを得た。

[0316] NMR (CDCls) & ppm; 1.46 (s,9H). 1.94 (m,1H). 2.32 (m,1H). 2.46 (m,2H). 3.74 (s,3 H).4.38 (m,1H).5.36 (brs,1 H).7.07-7.60 (m,5H).8.52 (brs,1H).

【0317】 (工程II) 工程 I で製造した化合物11.42gを4.5 N塩化水素の酢酸エチル溶液35mlに加え、室温で20分間撹拌した。反応液を減圧濃縮して、L-(γ-フェニル) グルタミンメチルエステル塩酸塩8.9gを得た。

[0318] NMR (DMSO-de) δppm; 2. 13 (m, 2H)、2.59 (m, 2H)、3.74 (s, 3H)、4.06 (m, 1H)、7.00-7.62 (m, 5H)、8.63 (brs, 3H)。
[0319] (工程III) 工程IIで製造したLー (γ-フェニル) グルタミンメチルエステル塩酸塩を出発原料として、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。[0320] NMR (DMSO-ds) δppm; 1.88 (s, 3H)、1.93 (s, 3H)、1.87-2.06 (m, 2H)、2.26-2.48 (m, 2H)、4.09 (dd, 1H, J=5.28Hz, J=10.56Hz)、7.01 (t, 1H, J=7.26Hz)、7.27 (t, 2H, J=7.59Hz)、7.59 (d, 2H, J=7.59Hz)、9.92

70

(s, 1H)、10.77(brs, 1H)。 [0321] 実施例79

5-ベンジルオキシカルボニルメチル-2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン(化合物 C)及び2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5-メトキシカルボニルメチルイミダゾリジン-4-オン(化合物 D)の製造

O-ベンジルーLーチロシンメチルエステル塩酸塩の代わりに、Lーアスパラギン酸α-メチル,β-ベンジルエステル塩酸塩を用い、実施例1と同様にして上記目的化合物を得た。

[0322] 化合物C;

Rf値: 0.60 (ジクロロメタン: メタノール= 9: 1)

NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1.88 (s, 3 H). 1.93 (s, 3H). 2.76 (d, 2H, J = 5.61Hz). 4.19 (t, 1H, J=5.28 Hz). 5.09 (s, 2H). 7.31-7.41 (m, 6H). 10.65 (brs, 1H).

20 【0323】化合物D;

R f 値: 0.51 (ジクロロメタン: メタノール=9: 1)

NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ ppm; 2.02 (s, 3 H), 2.12 (s, 3H), 2.54 (dd, 1H, J=10.56Hz, J=17.49Hz), 3.03 (dd, 1H, J=2.97Hz, J=17.49Hz), 3.74 (s, 3H), 4.28 (dd, 1H, J=2.64Hz, J=10.56Hz).

[0324] 実施例80

40

30 5-カルボキシメチルー2-イソプロピリデンヒドラゾ ノイミダゾリジン-4-オンの製造

実施例79で製造した2ーイソプロピリデンヒドラゾノ -5-メトキシカルボニルメチルイミダゾリジンー4ー オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして上 記目的化合物を得た。

[0325] NMR (DMSO-de) δppm; 1. 88 (s, 3H)、1.92 (s, 3H)、2.61 (dd, 2H, J=0.99Hz, J=4.95H z)、4.13 (t, 1H, J=5.28Hz)、7. 29 (brs, 1H)、11.55 (brs, 1H)。 [0326] 実施例81

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(Nーフェニルカルバモイルメチル)イミダゾリジンー4ーオンの製造実施例80で製造した5ーカルボキシメチルー2ーイソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン及びアニリンを出発原料として用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0327] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 88 (s, 3H), 1. 91 (s, 3H), 2. 63 50 (dd, 1H, J=6. 92, 15. 50Hz), 2.

81 (dd, 1H, J=4. 95, 15. 83Hz). 4. 24 (t, 1H, J=5. 28Hz). 7. 03 (t, 2H, J=7. 26Hz). 7. 29 (t, 2 H, J=7. 59Hz). 7. 58 (d, 2H, J=7. 59Hz). 10. 01 (s, 1H). 10. 74 (brs, 1H).

[0328] 実施例82

5 - (N-シクロプロピルカルバモイルメチル) - 2 - イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4 - オンの製造

実施例80で製造した5-カルボキシメチルー2-イソプロピリデンヒドラソノイミダソリジンー4-オン及びシクロプロピルアミンを出発原料として用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0329] NMR (CDCls) & ppm; 0.50 -0.82 (m, 4H).2.01 (s, 3H).2. 07 (s, 3H).2.37 (dd, 1H, J=10. 23Hz, J=15.51Hz).2.59-2.73 (m, 1H).2.91 (dd, 1H, J=2.97H z, J=15.84Hz).4.29 (dd, 1H, J =2.97Hz, J=9.90Hz).

[0330] 実施例83

5- (4-ベンジルオキシベンジル) -2- (4-ブロ モベンゼンスルホノヒドラゾノイミダゾリジン-4-オ ンの製造

実施例66で製造した5-(4-ベンジルオキシベンジル) -2-ヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン塩酸塩173mgをテトラヒドロフラン10ml及び水5mlの混合溶媒に、溶解させ、水冷下、炭酸水素ナトリウム42mg、次いで4-ブロモベンゼンスルホニルクロライド180mgを加え、同温度で30分、室温下で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下に濃縮し、残渣に水とジクロロメタンを加えて分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、再び減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにチャージし、クロロホルム:メタノール=50:1(V/V)混合溶媒により溶出し、上記目的化合物82mgを得た。

[0331] NMR (DMSO-de) & ppm; 2. 87 (dd, 1H, J=4.61Hz, J=14.18 Hz). 2.93 (dd, 1H, J=4.95Hz, J=14.19Hz). 4.06 (brt, 1H). 5. 05 (s, 2H). 5.91 (s, 1H). 6.80 (d, 2H, J=8.58Hz). 6.99 (d, 2 H, J=8.25Hz). 7.33-7.49 (m, 5 H). 7.74-7.85 (m, 4H).8.93 (s, 1H).

[0332] 実施例84.

2- (4-アセトアミドベンゼンスルホノヒドラゾノ) -5- (4-ベンジルオキシベンジル) イミダゾリジン -4-オンの製造 72

4-プロモベンゼンスルホニルクロライドの代わりに、 4-アセトアミドベンゼンスルホニルクロライドを用い、実施例83と同様にして上記目的化合物を得た。 {0333} NMR (DMSO-ds) δ p p m; 2. 05 (s, 3H)、2.78 (dd, 1H, J=4.9) 4Hz, J=14.18Hz)、2.93 (dd, 1 H, J=4.94Hz, J=14.18Hz)、4.0 5 (t, 1H, J=4.95Hz)、5.02 (s, 2 H)、5.76 (s, 1H)、6.81 (d, 2H, J) 10 =8.58Hz)、7.02 (d, 2H, J=8.58 Hz)、7.31-7.45 (m, 5H)、7.73 (d, 2H, J=9.24Hz)、7.86 (d, 2 H, J=8.91Hz)、8.78 (s, 1H)、1 0.39 (s, 1H)。

[0334] 実施例85

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(1-フェニルエチル) カルバモイルメチル) イミダゾリジンー4-オンの製造

実施例80で製造した5ーカルボキシメチルー2ーイソ 20 プロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン及び αーメチルベンジルアミンを出発原料として用い、実施 例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0335] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 34 (d, 3H, J=6.93Hz). 1.88 (s, 3H). 1.91 (s, 3H). 2.36-2.49 (m, 1H). 2.51-2.68 (m, 1H). 4. 15 (brt, 1H). 4.88-4.91 (m, 1 H). 7.08 (d, 1H, J=27.71Hz). 7.18-7.31 (m, 5H).8.38 (d, 1 30 H, J=7.59Hz).10.73 (brs, 1 H).

[0336] 実施例86

5-(4-7) (4 - 7 (4 - 7 (4 - 7 (4 - 7 (4 - 7 (4 - 7 (7 ) 7 (7 ) 7 (7 ) 7 (8 ) 7 (7 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (2 ) 7 (6 ) 7 (7 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (1 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (1 ) 7 (2 ) 7 (6 ) 7 (7 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (8 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7 (9 ) 7

[0338] 実施例87

2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (Nー(2ーメトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオンの製造

50 4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-ア

ミノ安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様に して上記目的化合物を得た。

(0339) NMR (DMSO-ds) δppm; 1. 93 (s, 3H), 1.94 (s, 3H), 2.99 (dd, 1H, Jgem=16.49Hz, J=9.2 4Hz), 3.17 (dd, 1H, J=3.62H z), 3.84 (s, 3H), 4.32 (dd, 1 H), 7.19-8.09 (m, 4H, フェニル), 1 0.56 (brs, 1H), 11.71 (brs, 1 H).

(0340) 実施例88

5- {N- (2-カルボキシフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造

実施例87で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾノ -5- [N-(2-メトキシカルボニルフェニル) カル バモイルメチル] チアゾリジン-4-オンを出発原料と して用い、実施例14と同様にして上記目的化合物を得 た。

[0341] NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 94 (s, 3H) . 1. 95 (s, 3H) . 3. 04 (dd, 1H, Jgem=16.67Hz, J=8.9 1Hz) . 3. 22 (dd, 1H, J=3.96H z) . 4. 34 (dd, 1H) . 7. 14-8. 39 (m, 4H, フェニル) . 11. 14 (brs, 1 H) . 11. 90 (brs, 1H) .

[0342] 実施例89

5 - (N - (5 - カルボキシー2 - メチルフェニル)カルバモイルメチル) - 2 - イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン - 4 - オンの製造

実施例68で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾノ -5- [N-(5-メトキシカルボニル-2-メチルフ ェニル)カルバモイルメチル]チアゾリジン-4-オン を出発原料として用い、実施例14と同様にして上記目 的化合物を得た。

[0343] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 95 (s, 6H) . 2. 27 (s, 3H) . 2. 91 (dd, 1H, Jgcm=16. 50Hz, J=9. 5 7Hz) . 3. 24 (dd, 1H, J=3. 63H z) . 4. 34 (dd, 1H) . 7. 32-8. 09 (m, 3H) . 9. 59 (brs, 1H) . 12. 00 (brs, 1H) .

[0344] 実施例90

5- (N-(3,4-ジメトキシフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに3,4-ジメトキシアニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0345] NMR (DMSO-ds) Sppm; 1.

74

94 (s, 3H). 1. 95 (s, 3H). 2. 83 (dd, 1H, Jgem=16. 49Hz, J=9. 57Hz). 3. 12 (dd, 1H, J=3. 96Hz). 3. 71 (s, 3H). 3. 72 (s, 3H). 4. 31 (dd, 1H). 6. 86-7. 29 (m, 3H). 9. 98 (brs, 1H). 11. 69 (brs, 1H).

[0346] 実施例91

3-エトキシカルボニルメチル-5-(N-フェニルカ 10 ルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノ チアゾリジン-4-オンの製造

実施例15で得られた化合物及びアニリンを用い、実施 例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0347] NMR (DMSO-ds) δ ppm; 1. 20 (t, 3H) . 1. 92 (s, 3H) . 1. 95 (s, 3H) . 2. 87 (dd, 1H, J=9. 90H z) . 4. 15 (q, 2H) . 4. 46 (d, 2H, J =2. 97Hz) . 4. 54 (dd, 1H, J=3. 6 3Hz) . 7. 03-7. 57 (m, 5H, 7x= 20 μ) . 10. 16 (brs, 1H) .

[0348] 実施例92

2-イソプロピリデンヒドラジノ-4-(3-チエニル) チアゾールの製造

クロルアセトンの代わりに3ープロモアセチルチオフェンを用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得た。

[0349] NMR (CDCls) δppm; 1.85 (s, 3H). 2.04 (s, 3H). 6.72 (s, 1H). 7.00-7.33 (m, 3H, fx=ν). 30 8.66 (brs, 1H).

[0350] 実施例93

実施例71で製造した4ーカルボキシメチルー2ーイソ プロピリデンヒドラジノチアゾール及び3,4ージメト キシアニリンを出発原料として用い、実施例9と同様に して上記目的化合物を得た。

[0351] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1.
40 88 (s, 3H) . 1. 92 (s, 3H) . 3. 52 (brs, 2H) . 3. 71 (s, 6H) . 6. 51 (brs, 1H) . 6. 86-7. 33 (m, 3H) . 9. 92 (brs, 1H) . 10. 46 (brs, 1H) .

[0352] 実施例94

2-イソプロピリデンヒドラジノ-4-(2-チアゾリル) チアゾールの製造

クロルアセトンの代わりに3-プロモアセチルチアゾー ルを用い、実施例17と同様にして上記目的化合物を得 50 た。

[0353] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 94 (s, 3H) . 1. 96 (s, 3H) . 7. 39 (s, 1H) . 7. 69 (d, 1H, J=3. 13H z) . 7. 85 (d, 1H) . 10. 88 (brs, 1 H) .

# [0354] 実施例95

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(2-メトキシカルボニル-4-メチルフェニル) カルバモイルメチル) イミダゾリジン-4-オンの製造

実施例80で製造した5-カルボキシメチル-2-イソ 10プロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン及び2-アミノ-5-メチル安息香酸メチルエステルを原料として用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0355] NMR (CDCl<sub>3</sub>) & ppm; 2.02 (s, 3H). 2.08 (s, 3H). 2.34 (s, 3H). 2.66 (dd, 1H, J=10.89Hz, J=16.49Hz). 3.21 (dd, 1H, J= 2.31Hz, J=16.50Hz). 3.92 (s, 3H). 4.44 (dd, 1H, J=2.31Hz, J=10.89Hz). 6.87 (s, 1H). 7.26 (s, 1H). 7.37 (dd, 1H, J=1.97Hz, J=8.57Hz). 7.84 (brs, 1H). 8.51 (d, 1H, J=8.58Hz). 11.07 (brs, 1H).

#### 【0356】実施例96

(· · · · ·

5- (N- (1-エトキシカルボニル-3-メチルブチル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりにL-ロイ 30 シンエチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記 目的化合物を得た。

[0357] NMR (DMSO-ds) & ppm; 0. 82-0.91 (m, 6H).1.15-1.22 (m, 3H).1.44-1.91 (m, 3H).1. 94 (brs, 6H).2.63 (ddd, 1H, J= 2.31Hz, J=10.22Hz, J=16.16H z).2.95 (dd, 1H, J=3.30Hz, J= 16.16Hz).4.03-4.12 (m, 2H). 4.13-4.24 (m, 2H).8.43 (dd, 1H, J=5.27Hz, J=7.58Hz).11.6 5 (brs, 1H).

### [0358] 実施例97

5- (N-(3-エトキシカルボニルフェニル) カルバ モイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチア ゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに3-アミノ安息香酸エチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0359] NMR (DMSO-ds) 8ppm; 1.

76

32 (t, 3H). 1.94 (s, 3H). 1.95 (s, 3H). 2.90 (dd, 1H, Jgem=1.65Hz, J=9.24Hz). 3.17 (dd, 1H, J=3.96Hz). 4.25-4.37 (m, 3H). 7.15-8.25 (m, 4H, 7x=1\(mu\)). 10.36 (brs, 1H). 11.70 (brs, 1H).

#### [0360] 実施例98

5-(N-(1-エトキシカルボニル-2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに〇ーベンジルーL-チロシンエチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0361] NMR (DMSO-de) & ppm; 1.
11 (t, 3H, J=6.93Hz). 1.93 (brs, 6H). 2.51-2.62 (m, 1H). 2.6
5-2.98 (m, 3H). 4.03 (q, 2H, J=7.26Hz). 4.14 (dd, 0.5H, J=3.63Hz, J=9.89Hz). 4.18 (dd, 0.5H, J=3.63Hz, J=9.89Hz). 4.3
1-4.40 (m, 1H).5.06 (s, 2H).6.92 (d, 2H, J=8.57Hz).7.13 (d, 2H, J=7.26Hz).7.14-7.44 (m, 5H).8.52 (d, 1H, J=7.92Hz).11.65 (brs, 1H).

# [0362] 実施例99

5- {N-(1-カルボキシー2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンの製造実施例98で製造した5- {N-(1-エトキシカルボニル-2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして上記目的化合物を得た。

[0363] NMR (DMSO-ds) & ppm; 1. 93 (brs, 6H). 2.53-2.65 (m, 1 H). 2.75-3.01 (m, 3H). 4.15 (d dd, 1H, J=2.96Hz, J=10.22Hz, J=22.43Hz). 4.30-4.34 (m, 1 H). 5.05 (s, 2H). 6.90 (d, 2H, J =8.58Hz). 7.12 (d, 2H, J=8.58 Hz). 7.29-7.44 (m, 5H). 8.27 (d, 1H, J=7.92Hz).

### [0364] 実施例100

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5-(N-〔1-メトキシカルボニル-2-(3-インドリル)エチル〕カルバモイルメチル〉チアゾリジン-4-オンの製造

50 4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりにLートリ

プトファンメチルエステルを用い、実施例9と同様にし て上記目的化合物を得た。

[0365] NMR (CDCl3) δppm; 1.93 (s, 1H), 1.98 (d, 3H, J=3.63H)z), 2.51-2.60 (m, 1H), 2.89-2.97 (m, 1H).3.21-3.24 (m, 2 H), 4. 13-4. 17 (m, 1H), 4. 84-4.90 (m, 1H) .6.79-7.10 (m, 2 H), 7.23-7.35 (m, 2H), 7.67-7. 73 (m, 1H)  $\cdot$  8. 89 (d, 1H, J=12.20Hz).

#### [0366] 実施例101

5- (N- (1-カルボキシ-3-メチルブチル) カル バモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチ アゾリジンー4ーオンの製造

実施例96で製造した5-(N-(1-エトキシカルボ ニルー3ーメチルブチル)カルバモイルメチル]-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー 4 ーオンを 出発原料として用い、実施例14と同様にして上記目的 化合物を得た。

[0367] NMR (DMSO-ds) &ppm; 0. 81-0.89 (m, 6H). 1.46-1.51 (m, 2H) . 1. 57-1. 68 (m, 1H) . 1. 94 (brs, 6H) . 2.49-2.66 (m, 1)H), 2.95 (dd, 1H, J=3.30Hz, J= 16.49Hz), 4.17-4.23 (m, 2H), 8. 27 (dd, 1H, J=5. 28Hz, J=7. 9 1 H z ) .

#### [0368] 実施例102

5- {N- (1-カルボキシー2- (3-インドリル) エチル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデン ヒドラゾノチアゾリジンー4ーオンの製造

実施例100で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾ ノーちー (N-「1-メトキシカルボニルー2-(3-インドリル) エチル) カルパモイルメチル) チアゾリジ ン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様 にして上記目的化合物を得た。

[0369] NMR (DMSO-de) δppm; 1. 94 (brs, 6H). 2. 53-2. 67 (m, 1 H)  $\cdot$  2.89-3.24 (m, 3H)  $\cdot$  4.18 (d 40 dd, 1H, J=3. 30Hz, J=10. 22Hz, J=22.43Hz). 4.44-4.51 (m, 1 H)  $\cdot$  6. 95-7. 15 (m, 3H)  $\cdot$  7. 33 (d, 1H, J=7.92Hz), 7.53 (d, 1)H, J=7.58Hz), 8.38 (d, 1H, J=7. 59Hz), 10. 85 (s, 1H), 11. 76 (brs, 1H).

### [0370] 実施例103

5- (N- (3-カルボキシフェニル) カルバモイルメ チル] -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン 50 載された方法により製造したメチル 2 (S) -ヒドロ

78

#### -4-オンの製造

実施例97で製造した5- [N-(3-エトキシカルボ ニルフェニル) カルバモイルメチル] ー2ーイソプロピ リデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオンを出発原料と して用い、実施例14と同様にして上記目的化合物を得

[0371] NMR (DMSO-de) 8 ppm; 1. 94 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 2.90 (dd, 1H, Jgem=16.50Hz, J=9.210 4Hz), 3.17 (dd, 1H, J=3.96H z), 4.34 (dd, 1H), 7.40-8.22  $(m, 4H, 7\pm \pm \nu)$ , 10. 32 (brs, 1 H) .

# [0372] 実施例104

2 - 7 プロピリデンヒドラゾノー5ー (N - (2 - 3))トキシカルボニルメチルフェニル) カルバモイルメチ ル) チアソリジンー4ーオンの製造

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに2-アミ ノフェニル酢酸メチルエステルを用い、実施例9と同様 20 にして上記目的化合物を得た。

[0373] NMR (DMSO-ds) &ppm; 1. 94 (2s, 6H), 2.81 (dd, 1H, Jgem =16.17Hz, J=9.90Hz). 3.16 (d d, 1H, J=3.63Hz).3.60 (s, 3 H), 3.68 (s, 2H), 4.29 (dd, 1 H)、7.16-7.37 (m,4H,フェニル)、 9.60 (brs, 1H).11.69 (brs, 1 H) .

## [0374] 実施例105

5- (N- (2-カルボキシメチルフェニル) カルバモ イルメチル】-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾ リジンー4ーオンの製造

実施例104で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾ ノー5- (N- (2-メトキシカルボニルメチルフェニ ル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオンを出 発原料として用い、実施例14と同様にして上記目的化

[0375] NMR (DMSO-ds) &ppm; 1.  $94 (s, 6H) \cdot 2.83 (dd, 1H, Jgem =$ 16. 50Hz, J=9.89Hz). 3.17 (d d, 1H, J=3.63Hz). 3.54 (s, 2) H), 4.31 (dd, 1H), 7.07-8.20 (m, 6H), 10.33 (brs, 1H).

[0376] 実施例106

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5 (R) - (N-フ ェニルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオンの 製造

(工程1) ジャーナル・オブ・ジ・オーガニック・ケミ ストリィー, 第47巻第4928頁 (1982年) に記

キシスクシナメート1g及びアニリン0.69gをテト ラヒドロフランー水(各10m1)の混液に溶解し、水 溶性カルボジイミド塩酸塩2.59gを加えた。10% 塩酸を加え、pHを4~5に保ち、室温で10分間反応 した。反応液を酢酸エチル30m1で抽出し、有機層を 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄して、無水硫酸ナ トリウムトで乾燥後、溶媒を減圧留去した。無色の油状 物質としてメチル 2 (S) -ヒドロキシーN-フェニ ルスクシナメートを1.5g得た。

[0377] NMR (CDCl3) Sppm; 2.8-2.9 (m, 2H), 3.83 (s, 3H), 4.58 (dd, 1H, J=6.93Hz, J=3.96Hz) 、 7. 08-7. 51 (m, 5H,  $7x=\mu$ ) 、 7.87 (brs, 1H).

【0378】 (工程2) 工程1で製造した化合物を塩化 メチレン30mlに溶解し、氷冷下、トリエチルアミン 1.41ml、次いでメタンスルホニルクロリド0.7 8m1を加え、氷冷下に10分間攪拌した。反応液を O. 1 N塩酸、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウ ム上で乾燥して、溶媒を減圧留去した。無色の油状物質 として、メチル 2 (S) - メタンスルホニルオキシー N-フェニルスクシナメートを1.82g得た。

[0379] NMR (CDCl3) 8ppm; 3.03 -3.06 (m, 2H).3.17 (s, 3H).3.85 (s, 3H), 5.46-5.51 ( $\dot{m}$ , 1H). 7. 13-7. 52 (m, 5H, フェニル)、7. 58 (brs, 1H).

【0380】(工程3)工程2で製造した化合物をエタ ノール20mlに溶解し、アセトンチオセミカルバゾン 1.06g及び無水酢酸ナトリウム0.66gを加え、 3時間加熱還流した。反応液を放冷し、生成した固体を 濾取し、水で洗浄後、メタノールから再結晶し、白色結 晶として上記目的化合物を0.56g得た。

[0381]  $(\alpha) \circ {}^{25}=+2.61^{\circ}$  (C=1.5 3, テトラヒドロフラン)

NMR (DMSO-de) 測定値は、実施例33で製造 した化合物のそれと同じであった。

[0382] 実施例107

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5(S)-(N-フ ェニルカルバモイルメチル)チアゾリジンー4ーオンの 製造

メチル 2 (S) -ヒドロキシスクシナメートの代わり にメチル 2 (R) -ヒドロキシスクシナメートを用 い、実施例106と同様にして上記目的化合物を得た。 [0383] (a)  $e^{25}=-2.58^{\circ}$  (C=1.5 0, テトラヒドロフラン)

NMR (DMSO-ds) 測定値は、実施例33で製造 した化合物のそれと同じであった。

[0384] 実施例108

80

ニル) カルバモイルメチル] -2-イソプロピリデンヒ ドラゾノチアゾリジンー4ーオン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-ア ミノー5ークロル安息香酸メチルエステルを用い、実施 例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0385] NMR (DMSO-ds) &ppm:1. 93 (s, 3H), 1, 94 (s, 3H), 2, 98 (dd, 1H, Jgem=16.50Hz, J=8.90Hz), 3. 20 (dd, 1H, J=3. 96H) z), 3.84 (s, 3H), 4.31 (dd, 1 H), 7.65-8.06 (m, 3H, フェニル), 1 0.50 (brs, 1H), 11.71 (brs, 1

[0386] 実施例109

**5- (N- (2-カルボキシー4ークロルフェニル) カ** ルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノ チアゾリジンー4ーオン

実施例108で製造した5- (N-(4-クロルー2-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル〕 ー 2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オ ンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上 記目的化合物を得た。

[0387] NMR (DMSO-de) Sppm: 1. 93 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 2.98 (dd, 1H, Jgem=16.50Hz, J=9.08Hz), 3.17 (dd, 1H, J=3.96H z), 4.32 (dd, 1H), 7.49-8.40 (m, 3H, 7x=1), 12.49 (brs, 1)

【038.8】実施例110

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(2,3) ージメチルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジ ンー4ーオン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2,3 ージメチルアニリンを用い、実施例9と同様にして、上 記目的化合物を得た。

[0389] NMR (DMSO-ds) &ppm: 1. 94 (s, 6H), 2.06 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2. 85 (dd, 1H, J=9.90H)z, J=16.17Hz), 3.18 (dd, 1H, J =3.63Hz, J=16.17Hz), 4.32 (d d, 1H, J=3.95Hz, J=9.56Hz), 6.99-7.14 (m, 3H), 9.53 (s, 1H), 11.67 (s, 1H).

[0390] 実施例111

5- [N-(2-フラニルメチル) カルパモイルメチ ル) ー2ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー 4ーオン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-フ 5 - (N - (4 - クロル - 2 - メトキシカルボニルフェ 50 ラニルメチルアミンを用い、実施例9と同様にして、上 記目的化合物を得た。

[0391] NMR (DMSO-ds)  $\delta$  ppm:1. 94 (2s, 6H), 2.62 (dd, 1H, Jgem=16.17Hz, J=9.57IIz), 2.94 (dd, 1H, J=3.96Hz), 4.21-4.34 (m, 3H), 6.25-7.58 (m, 3H), 8.50 (t, 1H, J=5.28Hz), 11.71 (brs, 1H).

#### 【0392】実施例112

5-(N-(2,6-i)x+i) カルバモイル 10 メチル) -2-i プロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2,6 -ジメチルアニリンを用い、実施例9と同様にして、上 記目的化合物を得た。

[0393] NMR (DMSO-ds) & ppm: 1. 95 (s, 6H), 2. 13 (s, 6H), 2. 85 (dd, 1H, J=9. 57Hz, J=16. 17H z), 3. 18 (dd, 1H, J=3. 96Hz, J= 16. 17Hz), 4. 33 (dd, 1H, J=3. 6 3Hz, J=9. 56Hz), 7. 06 (s, 3H), 9. 44 (s, 1H,), 11. 68 (brs. 1 H).

#### 【0394】実施例113

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(2-メ トキシ-5-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイ ルメチル) チアゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3-アミノー4-メトキシ安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0395] NMR (DMSO-de) & ppm: 1. 94 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 96 (dd, 1H, Jgem=16. 82Hz, J=8. 9 1Hz), 3. 82 (s, 3H), 3. 92 (s, 3 H), 4. 32 (dd, 1H, J=3. 95Hz), 7. 15-8. 62 (m, 3H, 7x=JV), 9. 53 (brs, 1H), 11. 69 (brs, 1H).

## 【0396】実施例114

5-(N-(5-カルボキシ-2-メトキシフェニル) カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾ 40 ノチアゾリジン-4-オン

実施例113で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾ ノー5- (N- (2-メトキシ-5-メトキシカルボニ ルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4ー オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、 上記目的化合物を得た。

[0397] NMR (DMSO-ds)  $\delta$  ppm: 1. 94 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 95 (dd, 1H, Jgem=16. 82Hz, J=9. 2 4Hz), 3. 28 (dd, 1H, J=3. 63H 82

z), 4.31 (dd, 1H), 7.11-8.57 (m, 3H, フェニル), 9.50 (brs, 1H)。 [0398] 実施例115

5- (N-(4,5-ジメトキシー2-エトキシカルボニルフェニル)カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-アミノー4,5-ジメトキシ安息香酸エチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

(0399) NMR (DMSO-de) δ ppm: 1. 33 (t, 3H, J=6.93Hz), 1.93 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 3.01 (dd, 1 H, J=9.24Hz, J=16.83Hz), 3.2 0 (dd, 1H, J=3.96Hz, J=16.83Hz), 3.77 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 4.27-4.35 (m, 3H), 7.39 (s, 1 H), 7.98 (s, 1H), 10.73 (s, 1 H), 11.71 (brs, 1H).

【0400】実施例116

【0402】実施例117

ン

5-(N-(2-カルボキシ-4,5-ジメトキシフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

実施例115で製造した5- (N-(4,5-ジメトキシー2-エトキシカルボニルフェニル)カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0401] NMR (DMSO-ds) & ppm: 1. 94 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 3. 02 (dd, 1H, J=8. 91Hz, J=16. 50H z), 3. 19 (dd, 1H, J=3. 96Hz, 1 6. 83Hz), 3. 76 (s, 3H), 3. 81 (s, 3H), 4. 33 (dd, 1H, J=3. 63H z, 8. 90Hz), 7. 44 (s, 1H), 8. 18 (s, 1H), 11. 54 (brs, 1H).

5 - 〔N - (2 - ベンジルオキシカルボニル-1 (S) - メトキシカルボニルエチル)カルバモイルメチル〕 -2 - イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4 - オ

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、L-アスパラギン酸  $\alpha-$ メチル, $\beta-$ ベンジルエステルを用い、実施例 9 と同様にして上記目的化合物を得た。

[0403] NMR (DMSO-ds)  $\delta$  ppm: 1. 92 (s, 3H), 1. 93 (s, 3H), 2. 57-2. 99 (m, 2H), 3. 61 (s, 3H), 4. 1 8-4. 35 (m, 1H), 4. 69 (dd, 1H, J =6. 93Hz, J=13. 53Hz), 5. 11 (s, 2H), 7. 36 (brs, 5H), 8. 65 (dd, 1H, J=3. 30Hz, J=7. 59H

z), 11.67 (brs, 1H).

[0404] 実施例118

5- (N- (α-エトキシカルボニルベンジル) カルバ モイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチア ゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、DL-フェニルグリシンエチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0405] NMR (DMSO-de)  $\delta$  ppm: 1. 10-1.14 (m, 3H), 1.93 (s, 3H), 1.94 (s, 3H), 2.66-2.76 (m, 1H), 2.99-3.09 (m, 1H), 4.04-4.13 (m, 2H), 4.15-4.25 (m, 1H), 5.38 (t, 1H, J=5.27Hz), 7.38 (s, 5H), 8.91 (t, 1H, J=6.27Hz), 11.65 (brs, 1H).

[0406] 実施例119

 $5-(N-(\alpha-\pi)\pi+\nu)\pi+\nu)\pi+\nu$   $\pi+\nu$   $\pi+\nu$ 

実施例118で製造した5- (N- (α-エトキシカルボニルベンジル) カルバモイルメチル-2-イソプロピリデンヒドラジノチアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0407] NMR (DMSO-ds) δppm: 1. 93 (s, 3H), 1.94 (s, 3H), 2.69 (dd, 1H, J=10.23Hz, J=16.50Hz), 3.07 (dd, 1H, J=3.63Hz, J= 16.83Hz), 4.22 (dd, 1H, J=3.6303Hz, J=10.22Hz), 5.34 (d, 1H, J=7.59Hz), 7.32-7.39 (m, 5H), 8.84 (d, 1H, J=7.26Hz). [0408] 実施例120

5- (N-(2-ヒドロキシー5-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3-アミノー4-ヒドロキシ安息香酸メチルエステルを用い、 実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0409] NMR (DMSO-ds) δ ppm: 1. 94 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 2.97 (dd, 1H, Jgem=16.82Hz, J=9.2 4Hz), 3.28 (dd, 1H, J=3.96H z), 3.80 (s, 3H), 4.32 (dd, 1 H), 6.94-8.54 (m, 3H, 7x=Jν), 9.47 (brs, 1H), 10.83 (brs, 1 H), 11.69 (brs, 1H).

[0410] 実施例121

5- (N-(5-カルボキシ-2-ヒドロキシフェニ

84

ル)カルバモイルメチル)ー2ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン

実施例120で製造した5- (N-(2-ヒドロキシー5-メトキシカルボニルフェニル)カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして上記目的化合物を得た。

[0411] NMR (DMSO-de) δppm: 1. 94 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 2.98 (dd, 1H, J=16.49Hz, J=8.91H z), 3.27 (dd, 1H, J=16.49Hz, J=3.96Hz), 4.32 (dd, 1H, J=8.9 1Hz, J=3.96Hz), 6.99-8.74 (m, 3H), 9.48 (brs, 1H), 10.86 (brs, 1H), 11.52 (brs, 1H). [0412] 実施例122

4 ーオン

20 4ーアミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4ーフルオロアニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0413] NMR (DMSO-de) δppm: 1. 94 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 85 (dd, 1H, Jgem=16. 49Hz, J=9. 2 4Hz), 3. 14 (dd, J=3. 96Hz), 4. 32 (dd, 1H), 7. 11-7. 60 (m, 4H, 7±=νν), 10. 17 (brs, 1H), 11. 69 (brs, 1H).

[0414] 実施例123

5- [N-(2-カルボキシー4-メチルフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

実施例80で製造した5-カルボキシメチルー2ーイソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン及び2-アミノー5ーメチル安息香酸メチルエステルを出発原料として用い、実施例9と同様にして、2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(Nー(2ーメトキシカルボニルー4ーメチルフェニル)カルバモイルメチルイミダ ゾリジンー4ーオンを製造した。これを実施例14と同様に操作して、上記目的化合物を得た。

[0415] NMR (DMSO-de) δ p p m: 1. 89 (s, 3H), 1. 91 (s, 3H), 2. 29 (s, 3H), 2. 77-2. 81 (m, 2H), 4. 25 (t, 1H, J=5. 61Hz), 7. 38 (d d, 1H, J=1. 98Hz, J=8. 57Hz), 7. 78 (d, 1H, J=1. 98Hz), 8. 31 (d, 1H, J=8. 25Hz), 11. 13 (s, 1H).

50 [0416] 実施例124

**5- (N- (4-ヒドロキシー2-メトキシカルボニル** フェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデ ンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-ア ミノー5ーヒドロキシ安息香酸メチルエステルを用い、 実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0417] NMR (DMSO-ds) 8 ppm: 1. 93 (s, 3H), 1.94 (s, 3H), 2.88 (dd, 1H, Jgem=16.50Hz, J=9.24 Hz), 3.13 (dd, 1H, J=3.96H z), 3.81 (s, 3H), 4.28 (dd, 1 H), 6.96-7.74  $(m, 3H, 7 \pm 2\nu)$ , 9.69 (brs, 1H), 10.15 (brs, 1 H), 11.68 (brs, 1H).

【0418】実施例125

5- (N- (2-カルボキシ-4-ヒドロキシフェニ ル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒド ラゾノチアゾリジンー4ーオン

実施例124で製造した5-(N-(4-ヒドロキシー 2-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル 20 -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、 上記目的化合物を得た。

[0419] NMR (DMSO-ds) &ppm: 1. 94 (s, 6H), 2. 93 (dd, 1H, Jgem= 16. 50Hz, J=9. 23Hz), 3. 14 (m, 1H), 4. 29-4. 31 (m, 1H), 6. 97-8.09 (m, 3H, フェニル), 9.60 (brs, 1H), 10.67 (brs, 1H), 11.68 (b rs, 1H).

【0420】実施例126

(. ;;·

 $5 - \{N - \{4 - \{(6 - 7t + 5) - 2, 5, 7, 8\}\}$ ーテトラメチルクロマンー2ーイル) メトキシ〕フェニ ル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒド ラゾノチアゾリジンー4ーオン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、T.Y oshioka, T. Fujita, T. Kanai, Y. Aizawa, T. Kurumada, K. Has egawa, H. Horikoshi, J. Med. C hem., 32, 421 (1989) に従って製造した 40 6-アセトキシ-2- [ (4-アミノフェノキシ) メチ ル] -2,5,7,8-テトラメチルクロマンを用い、 実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0421] NMR (DMSO-ds) &ppm: 1. 33 (s, 3H), 1.8-2.1 (m, 17H),2. 30 (s, 3H), 2. 62 (t, 2H, J=6. 60Hz), 2.82 (dd, 1H, J=9.57H z, J=16.49Hz), 3.12 (dd, 1H, J =3.96Hz, J=16.49Hz), 3.97(q, 2H), 4.31 (dd, 1H, J=3.96H 50 4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4-メ

86

z, J=9.57Hz), 6.92 (d, 2H, J=8. 90Hz), 7. 45 (d, 2H, J=9. 24H z), 9.97 (s, 1H), 11.69 (brs, 1 H) .

[0422] 実施例127

5-[N-[4-[(6-EFD+v-2, 5, 7, 8]ーテトラメチルクロマンー2-イル)メトキシ〕フェニ ル) カルバモイルメチル) ー2ーイソプロピリデンヒド ラゾノチアゾリジンー4ーオン

10 実施例126で製造した5- [N-[4-[(6-アセ トキシー2,5,7,8ーテトラメチルクロマンー2ー イル) メトキシ] フェニル] カルバモイルメチル] -2 ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー 4 ーオン 0.6gをメタノール10mlに溶かし、1N水酸化ナ トリウム水溶液を加えて、室温で2時間攪拌した。 反応 液を酢酸エチルー〇、1 N塩酸の混合液で抽出した。有 機層をとり、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム 上で乾燥後、溶媒を減圧下留去した。淡黄色の無定形粉 末として、上記目的化合物を0.49 g得た。

[0423] NMR (DMSO-de) 8 ppm: 1. 29 (s, 3H), 1.8-2.1 (m, 17H),2.56(t, 2H), 2.82(dd, 1H, J=9. 57Hz, J=16.49Hz), 3. 12 (d d, 1H, J=3.63Hz, J=16.49Hz), 3. 92 (q, 2H), 4. 31 (dd, 1H, J=3. 63Hz, J=9. 57Hz), 6. 91 (d, 2H, J=9.24Hz), 7.45(d, 2H, J=8.91Hz), 9.96 (s, 1H), 11.70 (brs., 1H).

[0424] 実施例128 30

> 2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5-(N-(3-(トリフルオロメチル) フェニル] カルパモイルメチ ル] チアゾリジンー4ーオン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3-(トリフルオロメチル) アニリンを用い、実施例9と同 様にして上記目的化合物を得た。

[0425] NMR (DMSO-ds) &ppm: 1. 94, 1.95 (s, s, 6H), 2.92 (dd, 1 H, J=9.23Hz, 16.83Hz), 3.18 (dd, 1H, J=3.96Hz, 16.83Hz), 4.34 (dd, 1H, J=3.96Hz, 9.23H z), 7.41 (d, 1H, J=7.59Hz), 7. 56 (t, 1H, J=7.92Hz), 7.72 (d,1H, J=8.25Hz), 8.07 (s, 1H), 10.47 (s, 1H), 11.72 (brs, 1H). [0426] 実施例129

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(4-メ トキシー2-メチルフェニル) カルバモイルメチル〕チ アゾリジンー4ーオン

トキシー2ーメチルアニリンを用い、実施例9と同様に して上記目的化合物を得た。

[0427] NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm: 1. 94 (s, 6H), 2. 15 (s, 3H), 2. 81 (dd, 1H, Jgem=16. 16Hz, J=9. 5 7Hz), 3. 15 (dd, 1H, J=3. 96Hz), 3. 72 (s, 3H), 4. 30 (dd, 1H), 6. 70-7. 20 (m, 3H,  $7x=J\nu$ ), 9. 38 (brs, 1H), 11. 68 (brs, 1H).

[0428] 実施例130

f : .

5- (N-(4-フルオロ-2-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-アミノー5-フルオロ安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0429] NMR (DMSO-de) δ ppm: 1. 93 (s, 3H), 1.94 (s, 3H), 2.95 (dd, 1H, Jgem=16.50Hz, J=9.2 4Hz), 3.18 (dd, 1H, J=3.96H z), 3.84 (s, 3H), 4.31 (dd, 1 H), 7.45-7.98 (m, 3H, フェニル), 1 0.39 (brs, 1H), 11.70 (brs, 1 H).

【0430】 実施例131

5- (N-(2-カルボキシー4-フルオロフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾ ノチアゾリジン-4-オン

実施例130で製造した5- (N- (4-フルオロ-2-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0431] NMR (DMSO-ds)  $\delta$  ppm: 1. 94 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 3.01 (dd, 1H, Jgem=16.83Hz, J=8.9 0Hz), 3.20 (dd, 1H, J=3.96Hz), 4.32 (dd, 1H), 7.44-8.34 (m, 3H,  $7\pm2\nu$ ), 10.91 (brs, 1H), 11.60 (brs, 1H).

[0432] 実施例132

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-アミノー6-フルオロ安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0433] NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm: 1. 94 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 86

88

(dd, 1H, Jgem=16.82Hz, J=9.2 4Hz), 3.14 (dd, 1H, J=3.63Hz), 3.79 (s, 3H), 4.28 (dd, 1 H), 7.08-7.57 (m, 3H, 7x=JV), 1 0.21 (brs, 1H), 11.68 (brs, 1 H).

[0434] 実施例133

5- (N-(2-カルボキシ-3-フルオロフェニル) カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾ 10 ノチアゾリジン-4-オン

実施例132で製造した5-(N-(3-フルオロ-2-メトキシカルボニルフェニル)カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0435] NMR (DMSO-de) δppm: 1. 94 (2s, 6H), 2. 88 (dd, 1H, Jgem =16.50Hz, J=9.57Hz), 3. 17 (dd, 1H, J=3.63Hz), 4. 29 (dd, 1H), 7.04-7.59 (m, 3H, 7x=ν), 1 0.26 (brs, 1H), 11.75 (brs, 1H).

[0436] 実施例134

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(2-メ トキシカルボニルー5-メチルフェニル) カルバモイル メチル) チアゾリジンー4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-アミノ-4-メチル安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[043,7] NMR (DMSO-de) δ ppm: 1. 93 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 35 (s, 3H), 3. 01 (dd, 1H, Jgem=1 6. 50Hz, J=8. 91Hz), 3. 20 (dd, 1H, J=3. 96Hz), 3. 84 (s, 3H), 4. 31 (dd, 1H), 7. 02-8. 04 (m, 3 H, 7x=μ).

[0438] 実施例135

5- (N-(2-カルボキシ-5-メチルフェニル)カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノ40 チアゾリジン-4-オン

実施例134で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾ ノ-5-(N-(2-メトキシカルボニル-5-メチル フェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン-4-オ ンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上 記目的化合物を得た。

[0439] NMR (DMSO-ds) & ppm: 1. 94 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 3.05 (dd, Jgem=16.50 Hz, J=8.58Hz), 3.20 (m, 1H), 50 4.32 (dd, 1H, J=3.96Hz), 6.97

-8. 28 (m, 3H,  $7x=\mu$ ), 11. 18 (brs, 1H), 11. 73 (brs, 1H), 13. 42 (brs, 1H).

[0440] 実施例136

2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N- (3-メトキシカルボニル-5- (トリフルオロメチル) フェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン-4-オン4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、3-アミノ-5- (トリフルオロメチル) 安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得10た。

[0441] NMR (DMSO-de) δ ppm: 1. 94 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 96 (dd, 1H, Jgem=16. 82Hz, J=8. 9 1Hz), 3. 19 (dd, 1H, J=3. 96H z), 3. 91 (s, 3H), 4. 35 (dd, 1 H), 7. 87 (brs, 1H), 8. 26 (brs, 1H), 8. 42 (brs, 1H), 10. 71 (brs, 1H), 11. 72 (brs, 1H).

【0442】実施例137

5- (N-(3-カルボキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

実施例136で製造した2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (N-(3-メトキシカルボニルー5ートリフルオロメチル)フェニル)カルバモイルメチル)チアゾリジン-4-オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、上記目的化合物を得た。

[0443] NMR (DMSO-ds) δ ppm: 1. 94 (s, 3H)., 1. 95 (s, 3H), 2. 96 (dd, 1H, Jgem=16. 49Hz, J=8. 9 1Hz), 3. 20 (dd, 1H, J=3. 96H z), 4. 35 (dd, 1H), 7. 85 (brs, 1 H), 8. 26 (brs, 1H), 8. 37 (brs, 1H), 10. 68 (brs, 1H), 11. 76 (brs, 1H).

[0444] 実施例138

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(4-(トリフルオロメチル) フェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、4-(トリフルオロメチル)アニリンを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

[0445] NMR (DMSO-ds) δ ppm: 1. 93 (s, 3H), 1. 95 (s, 3H), 2. 93 (dd, 1H, Jgem=16. 50Hz, J=9. 2 4Hz), 3. 20 (dd, 1H, J=3. 96H z), 4. 35 (dd, 1H), 7. 66-7. 79 (m, 4H, フェニル), 10. 49 (brs, 1 H), 11. 71 (brs, 1H). 90

【0446】実施例139

2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-〔N-(4-メトキシ-2-メトキシカルボニルフェニル)カルバモイルメチル〕チアゾリジン-4-オン

4-アミノ安息香酸エチルエステルの代わりに、2-アミノ-5-メトキシ安息香酸メチルエステルを用い、実施例9と同様にして上記目的化合物を得た。

(0447) NMR (DMSO-ds) δ ppm: 1. 93 (s, 3H), 1. 94 (s, 3H), 2. 91 (dd, 1H, J=16. 50Hz, J=9. 24H z), 3. 16 (dd, 1H, J=16. 50Hz, J =3. 63Hz), 3. 78 (s, 3H), 3. 83 (s, 3H), 4. 30 (dd, 1H, J=9. 24H z, J=3. 63Hz), 7. 17-7. 84 (m, 3 H, 7x=Jν), 10. 24 (brs, 1H), 11. 70 (brs, 1H).

[0448] 実施例140

5- (N-(2-カルボキシ-4-メトキシフェニル) カルバモイルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾ ノチアゾリジン-4-オン

実施例139で製造した2-イソプロピリデンヒドラゾ ノ-5- [N- (4-メトキシー2-メトキシカルボニ ルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4ー オンを出発原料として用い、実施例14と同様にして、 上記目的化合物を得た。

[0449] NMR (DMSO-ds) & ppm: 1. 93 (s, 3H), 1. 94 (s, 3H), 2. 96 (dd, 1H, J=16. 50Hz, J=9. 24H z), 3. 17 (dd, 1H, J=16. 50Hz, J =3. 63Hz), 3. 77 (s, 3H), 4. 31 (dd, 1H, J=9. 24Hz, J=3. 63H z), 7. 17-8. 21 (m, 3H, 7x=JV), 1 0. 76 (brs, 1H), 11. 72 (brs, 1 H), 13. 60 (brs, 1H).

[0450] 薬理試験

一般式 (1) の化合物のメイラード反応阻害作用は以下 に述べるスクリーニング系により確認された。

【0451】リゾチームとフルクトースを0.2Mリン酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)にそれぞれ10mg /m1,100mMの濃度となるように溶解し、37℃で3日間インキュベーションした後、一定量を取りだしSDS-PAGEを用い、電気泳動を行なった。電気泳動後、0.2%クマーシー ブリリアント ブルーRー250で染色後、デンシトメーターにより二量体の生成量を定量した。

【0452】供試化合物はインキュベーション前に添加し、さまざまな濃度における二量体生成に対する抑制効果を調べて、I Cso値を求めた。そして、グリケーション阻害剤として既知化合物であるアミノグアニジンを陽50 性対照とし、I Cso値を用いた対アミノグアニジン比

(アミノグアニジンのICso値/供試化合物のIC so値) を求めた。

【0453】供試化合物は以下の通りである。

[0454] 1.5-(4-ベンジルオキシベンジル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4 ーオン

- 2、2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-メチルイミ ダゾリジンー4ーオン
- 3.5-ベンジルー2-イソプロピリデンヒドラゾノイ ミダソリジンー4ーオン
- 4.5-(4-ヒドロキシベンジル)-2-イソプロピ リデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン
- 5.5-[4-(2,6-ジクロルベンジルオキシ)ベ ンジル} -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリ ジン・4・オン
- 6.5-(4-(4-クロルベンジルオキシ) ベンジ ル) ー2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン ー4ーオン
- 7.5-(4-ヒドロキシフェニル)-2-イソプロピ リデンヒドラゾノイミダゾリジンー4 ーオン
- 8.5-(4-ヒドロキシベンジル)-2-イソプロピ リデンヒドラソノー3ー(4-メトキシベンジル)イミ ダゾリジンー4ーオン
- 9.3-ベンジルー5-(4-ヒドロキシベンジル)-2ーイソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ー
- 10. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5ー(4-フェ ニルチオペンジル) イミダゾリジンー4ーオン
- 11. 2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5-(4-メチ ルチオペンジル) チアゾリジンー4ーオン
- 12. 5- (4-ペンジルオキシベンジル) -2-イソプ ロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン
- 13. 5-カルボキシメチルー2-イソプロピリデンヒド ラゾノチアゾリジンー4ーオン
- 14. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-(Nープロ ピルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオン
- 15. 5 (N (4 エトキシカルボニルフェニル) カ ルバモイルメチル] -2-イソプロピリデンヒドラゾノ チアゾリジンー4ーオン
- 16. 5 (N (4 カルボキシフェニル) カルバモイ 40 オン ルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリ ジンー4ーオン
- 17. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-〔N-〔2 -x+y-1, 2, 3, 4-x+y-1ーイル) カルバモイルメチル] チアゾリンー4ーオン
- 18. 5 (N-シクロヘキシルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オ ン
- 19. 5- (N-エトキシカルボニルメチルカルバモイル メチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジ 50 デンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン

92

ンー4ーオン

20. 5-カルボキシメチルー3-エトキシカルボニルメ チルー2ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー 4ーオン

- 21. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー3ーフェニルチ アゾリジンー4ーオン
- 22. 2-イソプロピリデンヒドラジノー4-フェニルチ アゾール
- 23. 2-イソプロピリデンヒドラジノー4-メチルチア 10 ゾール
  - 24.4-(4-クロルフェニル)-2-イソプロピリデ ンヒドラジノチアゾール
  - 25. 2ーイソプロピリデンヒドラジノー4ー(4ーフェ ニルチオフェニル) チアゾール
  - 26. 4-(3, 4-ジヒドロキシフェニル) -2-イソ プロピリデンヒドラジノチアゾール
  - 27. 4- (4- (4-クロルベンジルオキシ) フェニ
  - ル) -2-イソプロピリデンヒドラジノチアゾール
  - 28. 2ーイソプロピリデンヒドラジノー4,5,6,7 ーテトラヒドロベンゾチアゾール
  - 29. 9-ベンジルオキシメチルー1,4,5,7ーテト ラアザビシクロ〔4.3.0〕 ノナンー5ーエンー3, 8ージオン
  - 30.5-(N-ベンジルカルバモイルメチル)-2-イ ソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン
  - 31.5-(N-イソプロピルカルバモイルメチル)-2 ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン 32. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-(N-フェ
- ニルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4-オン 30 33. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(4ーニト
  - ロベンジル) イミダゾリジンー4ーオン 34. 5- (4-(4-クロルフェニルチオ) ベンジル)
    - -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-
    - 35.5-[4-(シクロヘキシルメチルオキシ)ペンジ ル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン -4-オン
  - 36. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-〔4-〔2 ーチエニルメトキシ) ベンジル) イミダゾリジンー4ー
  - 37. 5 (4 ペンジルベンジル) 2 イソプロピリ デンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン
  - 38. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5ー〔4-(2 ニーフェニルエトキシ) ベンジル) イミダゾリジンー4ー
    - 39. 5- (4-(4-クロルペンゾイルアミノ) ベンジ ル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン ー4ーオン
  - 40.5-(3-インドリルメチル)-2-イソプロピリ

41. 5- (5-ヒドロキシー3-インドリルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4-オン

42. 5- (3, 4-ジヒドロキシベンジル) -2-イソ プロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4 ーオン 43. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-メトキシカ ルボニルメチルイミダブリジンー4ーオン

44. 5 - ベンジルオキシカルボニルメチルー2 - イソプ ロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4ーオン

45. 5-カルボキシメチルー2-イソプロピリデンヒド 10 ラゾノイミダゾリジンー4ーオン

46. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-(N-フェ ニルカルバモイルメチル) イミダゾリジンー4-オン 47. 5- (N-カルボキシメチルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

**48. 2 – イソプロピリデンヒドラソノー5 – 〔4 – 〔3** ーピリジルメトキシ) ベンジル] チアゾリジンー4ーオ ン

49.5-[N-(3,4-ジフルオロフェニル)カルバ 20 モイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチア ソリジンー4ーオン

50. 5 - [N- (4-ベンジルオキシフェニル) カルバ モイルメチル] ー2ーイソプロピリデンヒドラソノチア ゾリジンー4ーオン

51. 5 - (N- (4-クロルフェニル) カルバモイルメ チル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン -4-オン

52. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(4 ーメトキシフェニル)カルバモイルメチル〕チアゾリジ 30 ホリノカルバモイルメチル)チアゾリジンー4ーオン ンー4ーオン

53. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(4) ーメチルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジン -4-オン

54, 5 - {N- (2-カルボキシー4-メチルフェニ ル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒド ラゾノチアゾリジンー4ーオン

55. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (Nー (4 ーメチルチオフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリ ジンー4ーオン

56. 5- (N- (4-プロムフェニル) カルバモイルメ チル] -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン

57. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-(N-

(3,4,5-トリクロルフェニル) カルバモイルメチ ル] チアゾリジンー4ーオン

58. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (N-

(3,4-メチレンジオキシフェニル) カルバモイルメ チル] チアゾリジンー4ーオン

59. 2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- [N-(1 50 ジン-4-オン

94

ーナフチル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4~ オン

60. 5 - (N - (3, 5 - ジクロルフェニル) カルバモ イルメチル)-2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾ リジンー4ーオン

61. 3-エトキシカルボニルメチル-5-(N-フェニ ルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラ **ゾノチアゾリジンー4ーオン** 

62. 5- (4-ペンジルオキシカルボニルアミノブチ

ル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン ー4ーオン

63. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(4ーメト キシカルボニルアミノブチル) イミダゾリジンー4ーオ ン

64. 5 - (N-シクロプロピルカルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー4-

65. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(Nーメチ **ルーN-フェニルカルバモイルメチル)チアゾリジン-**4ーオン

66. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(3) ピリジルメチル) カルバモイルメチル] チアゾリジン

67. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(2ーメチ ルプロピル) イミダゾリジンー4ーオン

68. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(N-(3 ーィミダゾールー1ーイル) プロピルカルバモイルメチ ル] チアゾリジンー4ーオン

69. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5-(Nーモル

 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (N-(2) ーチエニルメチル) カルバモイルメチル) チアゾリジン -4-オン

71. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー (N-(4 ーモルホリノフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリ ジンー4ーオン

72. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー(N-(1 **ーフェニルエチル) カルバモイルメチル) チアゾリジン** ー4ーオン

40 73. 2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(1 ーフェニルエチル) カルバモイルメチル) イミダゾリジ ンー4ーオン

74.5-(4-ベンジルオキシベンジル) -2-ヒドラ ゾノイミダゾリジンー4ーオン塩酸塩

75. 5- (4-ベンジルオキシベンジル) -2- (4-プロモベンゼンスルホノヒドラゾノイミダゾリジンー4 ーオン

76. 2- (4-アセトアミドベンゼンスルホノヒドラゾ ノ) -5- (4-ペンジルオキシペンジル) イミダゾリ

£ 3.50



77. 2-シクロペンチリデンヒドラゾノー5-(4-ベンジルオキシベンジル) イミダゾリジンー4-オン78. 5-(4-イミダゾリルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン

79. 5-イソプロピル-2-イソプロピリデンヒドラゾ ノイミダゾリジン-4-オン

80. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー〔2ー(N ーフェニルカルバモイル)エチル〕イミダゾリジンー4 ーオン

81. 2-ヒドラゾノー5- (N-フェニルカルバモイル 10 メチル) チアゾリジンー4-オン

82. 2 ージシクロプロピルメチレンヒドラゾノー5 ー (N-フェニルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4 ーオン

83. 2-シクロヘキシルメチレンヒドラゾノー5ー (N-フェニルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオン

84. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー [N-(2-メチルー5ーメトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル) チアゾリジンー4ーオン

85. 2ーインプロピリデンヒドラゾノー5ー (N-(2 ーメトキシカルボニルー4ーメチルフェニル) カルバモ イルメチル) チアゾリジンー4ーオン

86. 2ーイソプロピリデンヒドラジノー4ートリフルオロメチルチアゾール

87、4-エトキシカルボニルメチル-2-イソプロピリ デンヒドラジノチアゾール

88. 4 - カルボキシメチルー2 - イソプロピリデンヒドラジノチアゾール

89. 2-イソプロピリデンヒドラジノ-4- (3-ピリ 30 ジン-4-オン ジル) チアゾール 107.2-イソプ

90. 5 - (N - (3, 4 - i y +

91. 5- (N-(5-カルボキシー2-メチルフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4-オン

92.  $5-(N-(2-\pi)N\pi+2)$  フェニル) カルバモイルメチル) -2-(1) プロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

93. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノー5ー [Nー(2 ーメトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル] チアゾリジンー4ーオン

95. 2 - イソプロピリデンヒドラジノ-4 - (2 - チアゾリル) チアゾール

96. 2-イソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(2 -メトキシカルボニル-4-メチルフェニル) カルバモ 50 96

イルメチル] イミダゾリジンー4ーオン

98. 4 - (4 - カルボキシフェニル) - 2 - イソプロピ リデンヒドラジノチアゾール

99. 2-イソプロピリデンヒドラジノ-4-(3-チエニル) チアゾール

100.5 - (N-[1-エトキシカルボニルー2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー

 $101.5 - \{N - [1 - h)Nボキシ-2 - (4 - ベンジルオキシフェニル) エチル] カルバモイルメチル<math>\} - 2 - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) - (4) -$ 

ノチアゾリジンー4ーオン
104.5ー (Nー〔1ーカルボキシー2ー(3ーインドリル)エチル〕カルバモイルメチル)ー2ーイソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン

106.5 - (N - (3 - カルボキシフェニル) カルバモイルメチル) -2 - イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリ

107.2-イソプロピリデンヒドラゾノー5- (N-(2-メトキシカルボニルメチルフェニル)カルバモイルメチル)チアゾリジンー4-オン

108.5- (N-(2-カルボキシメチルフェニル) カル バモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチ アゾリジン-4-オン

40 110.2-イソプロピリデンヒドラゾノー5 (S) - (N) - フェニルカルバモイルメチル) チアゾリジンー4-オン

111.  $5-(N-(2-\pi)\nu\pi+\nu-4-\rho\nu)$  カルバモイルメチル) -2-4プロピリデンヒドラゾノチアゾリジンー $4-\pi$ 

112. 5-(N-(2,6-3)メチルフェニル)カルバモイルメチル)-2-4ソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-4ン

113. 5- [N-(5-カルボキシ-2-メトキシフェニル) カルバモイルメチル] -2-イソプロピリデンヒ

634

9.7

ドラゾノチアゾリジンー4ーオン

114.  $5-(N-(2-\pi)\pi+2)-4$ ,  $5-\Im +7$ シフェニル) カルバモイルメチル $(-2-4)\pi+2$ デンヒドラゾノチアゾリジンー4ーオン

115. 2ーイソプロピリデンヒドラゾノ-5- (N-(3-(トリフルオロメチル)フェニル)カルバモイルメチル)チアゾリジン-4-オン

116. 2-4ソプロピリデンヒドラゾノ-5-[N-(4-x)++>-2-xチルフェニル) カルバモイルメチル] チアゾリジン-4-xン

117. 5- [N-(2-カルボキシー4-フルオロフェニル) カルバモイルメチル] -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

118. 5- (N-(3-フルオロ-2-メトキシカルボニルフェニル) カルバモイルメチル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノチアゾリジン-4-オン

119.  $5-(N-(2-\pi)\nu\pi+\nu-3-\pi)\nu\pi$ ロフェニル)  $\pi\nu\pi+\nu+\nu$   $-2-\pi\nu$   $-2-\pi\nu$   $-2-\pi\nu$   $-2-\pi\nu$   $-2-\pi\nu$ 

120.  $5 - (N - (2 - \pi) \nu \pi + \nu - 5 - \nu \pi + \nu \pi - 20 \nu)$   $\pi \nu \nu \pi \pi + \nu \pi +$ 

結果を表1~表3に示す。

[0455]

【表1】

(i j)

98

供試化合物	アミノグアニジンの I C 50値		
1	供試化合物のIC <sub>50</sub> 値		
1	3. 6		
2	2.8		
3	1.6		
4	4. 8		
1 2 3 4 5 6 7 8 9	4. 8 8. 0 8. 3		
7	ï. ï		
8	1. 8		
	1. 3		
1 0 1 1 1 2 1 3	1. 3 5. 4 1. 2 1. 1 2. 5 3. 1 1. 2		
1 2	1. 1		
1213	2. 5		
14	3. 1		
15	1. 1 2. 5 3. 1 1. 2 1. 9 3. 5 1. 5 4. 8 3. 0		
17	1. 9 3. 5		
18	1. 5		
19	4. 8		
20			
21	0. 8 3. 1		
23	3. 1 3. 0 2. 8		
2.4	2. 8		
2.5	11.4		
20	1. 8		
28	4. 4		
29	0. 6		
3.0	3. 5		
3.1	0. 6 3. 5 2. 5 5. 5 2. 4		
3 3	2. 4		
3 4	0. 6		
3 5	2. 4 0. 6 0. 8 3. 5		
1 4 1 5 1 6 1 7 1 8 1 9 2 0 2 1 2 2 2 3 2 4 2 5 2 6 2 7 2 8 2 9 3 0 3 1 3 2 3 3 4 3 5 3 6 3 7 3 8 3 9 4 0	1. 7		
38	4. 2		
3 9	1. 7		
4 0	-: 2. 6		

[0456]

【表2】

30

20

30

供試化合物	アミノグアニジンの I C <sub>50</sub> 値 供試化合物の I C <sub>50</sub> 値					
41 42 43 44 45	4. 5 7 8. 9 5. 4 5. 2 4. 8 5, 7					
4 6	0.3 11 0 7 4					
47 48 49 50 51 52 53 54 55 56	5. 3 10. 2 0. 8 9. 2 0. 8					
57 58 59	1. 3 1. 8 0. 6					
60 61 62 63 64 65	5. 7 5. 3 4. 5					
6 7 6 8	2 6 3. 5 5. 0 3. 6					
7 0 7 1 7 2 7 3 7 4 7 5 7 6	5. 8 7. 0 1. 3 0. 6					
7 6 7 7 7 8 7 9 8 0	1. 4 2. 2 4. 0 1. 5 3. 1					

【0457】 【表3】

F ...

 $G_{i}^{*} =$ 

100

	-: / # -: :: :: :
供試化合物	アミノグアニジンのIC <sub>50</sub> 位
	供試化合物のIC <sub>50</sub> 値
81	0. 8
8.2	2. 3
83	1. 8
8 4	7. 9
8.5	0, 25 3, 4
8 6	3. 4
87	3. 3 0. 94
8 8 8 9	1. 6
90	
9 0 9 1 9 2 9 3 9 4	4. 2
9 2	2. 0
9 3	2. 6
9 4	3 3. 7
95	3. <u>9</u> 2. 3
9 6 9 7	2. 3 4. 2
98	1, 1
99	1. 5
1 1 0 0	1, 1 1, 5 4, 3
101	1. 7
102	1, 7 1, 0
103	0. 7
105	3. 2
106	3. 2 2. 8
107	3. 1
108	4. 5
109	5. 8
110	5. 6 8. 8
112	6.4
1113	8. 5
114	5. 4
115	12.0
116	7. 3
118	6. 1
119	5. 1 10. 5
120	5. 3
,L	

[0458] 製剤例1

以下の各成分を常法により混合した後打錠して一錠中に 50mgの活性成分を有する錠剤100錠を得た。

### [0459]

5- (4-ベンジルオキシベンジル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジン-4-オン 5 gラウリル硫酸ナトリウム 0.2 gステアリン酸マグネシウム 結晶セルロース 4.6 g

40 薬剤例2

5- (4- (4-クロルベンジルオキシ) ベンジル) -2-イソプロピリデンヒドラゾノイミダゾリジンー 4-オン 5 g

ポリエチレングリコール (分子量:4000) 0.3 g

塩化ナトリウム 0.9g ポリオキシエチレン-ソルビタンモノオレエート 0.4

。 メタ重亜硫酸ナトリウム

0.1g

メチルーバラベン

0.18g

50 プロピルーバラベン

0.02g

注射用蒸留水 10.0 m l 上記パラベン類、メタ重亜硫酸ナトリウム及び塩化ナト リウムを撹拌しながら80℃で上記の約半量の蒸留水に

溶解させる。得られた溶液を40℃まで冷却し、本発明 の有効成分化合物、次いでポリエチレングリコール及び

(<u>;</u> . .

(E. E. E.

102

ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエートを、上記 溶液中に溶解させる。次にその溶液に注射用蒸留水を加えて最終の容量に調製し、適当なフィルターペーパーを 用いて滅菌瀘過することにより滅菌して、注射剤を調製する。

ール平津B-202

フロントペー	-ジの続き					
(51)Int.Cl.	5	識別記号	庁内整理番号	ΓI	技術家	長示箇所
C07D	277/50					
	277/54					
	401/04	233				
	403/06	209		•		
	409/04	233				
	417/04	213				
		233				
		333				
	417/12	215				
	487/04	144	7019-4C			
//(C07D	403/06					
	209:00	. 9 -	. 1	* <del>-</del>	•	
	233:00)					
(C07D	487/04				•	
	233:00					
	253:00)					
(72)発明者	遠山 祐子 滋賀県滋賀郡	郡志賀町高城1	92-163	(72)発明者	杉山 和久 滋賀県大津市平津1丁目17番28号	セジュ